(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



549997

Maximil-

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 30. September 2004 (30.09.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/083440 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12N 15/82, 9/14, 15/55

PCT/EP2004/001405

(21) Internationales Aktenzeichen:(22) Internationales Anmeldedatum:

14. Februar 2004 (14.02.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

 \mathbf{A}

 \mathbf{B}

C

(30) Angaben zur Priorität: 103 13 795.5 2

20. März 2003 (20.03.2003) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SÜDZUCKER AKTIENGESELLSCHAFT

(72) Erfinder; und

MANNHEIM/OCHSENFURT

ianstrasse 10, 68165 Mannheim (DE).

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GREINER, Steffen [DE/DE]; Am Heiligenstock 3, 63073 Offenbach (DE). HARMS, Karsten [DE/DE]; In der Haarschnur 19, 67269 Grünstadt (DE). KUNZ, Markwart [DE/DE]; Kernerstrasse 8, 67550 Worms (DE). MUNIR, Mohammad [DE/DE]; Am Kinderbach 1, 67271 Kindenheim (DE). RAUSCH, Thomas [DE/DE]; Zechnerweg 1a, 69118 Heidelberg (DE). SCHIRMER, Markus [DE/DE]; Freiburgerstrasse 66, 69126 Heidelberg (DE).

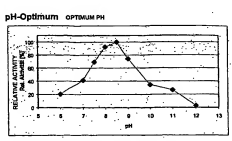
(74) Anwälte: SCHRELL, Andreas usw.; Leitzstrasse 45, 70469 Stuttgart (DE).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

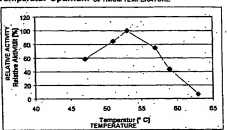
IDE/DE1:

(54) Title: MODIFIED PPASE EXPRESSION IN SUGAR BEET

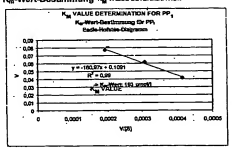
(54) Bezeichnung: VERÄNDERTE PPASE-EXPRESSION IN ZUCKERRÜBE



Temperatur-Optimum ортімим темрекатике



Km-Wert-Bestimmung KM VALUE DETERMINATION



- (57) Abstract: The invention relates to methods and means for producing improved sugar beet, in particular sugar beet with an increased sucrose content, a reduced sucrose degradation rate during storage and improved growth. The invention relates to the use of at least two gene constructs for creating a plant of this type, in addition to nucleotide sequences used in said process.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft Verfahren und Mittel zur Herstellung einer verbesserten Zuckerrübe, insbesondere einer Zuckerrübe, die einen gesteigerten Saccharosegehalt, eine verringerte Ab baurate von Saccharose während der Lagerung sowie ein verbessertes Wachstum aufweist. Die Erfindung betrifft auch die Verwendung mindestens zweier Gen konstrukte zur Generierung einer solchen Pflanze sowie dabei eingesetzte Nucleotidsequenzen.





- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM,

ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Veränderte PPase-Expression in Zuckerrübe

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Verfahren und 5 Mittel zur Herstellung einer verbesserten Zuckerrübe, die einen gesteigerten Saccharosegehalt in ihrem Speicherorgan, einen verringerten Saccharoseabbau während der Lagerung und ein gesteigertes Wachstum der Rübe aufweist. Insbesondere betrifft die Erfindung die Verwendung mindestens zweier Genkonstrukte zur Generierung einer solchen Pflanze sowie dabei eingesetzte Nucleotidsequenzen.

Während der Lagerung von Zuckerrüben (Beta vulgaris), das heißt während des Zeitraums zwischen Ernte und weiterer Verarbeitung, insbesondere der Zuckerextraktion, kommt es zu erheblichen Saccharoseverlusten durch Saccharoseabbau in den Speicherorganen. Dieser Saccharoseabbau findet auch nach Abschluss des Rübenwachstums zur Aufrechterhaltung 20 eines "maintenance"-Metabolismus im Rübenkörper statt. Während der Lagerung der Rüben wird hauptsächlich die im Rübenkörper akkumulierte Saccharose abgebaut. Der Saccharoseabbau ist zum einen von verschiedenen Umweltfaktoren aber auch vom Ernte-25 prozess selbst abhängig. Er ist auch an eine Qualitätsminderung der Zuckerrüben gekoppelt, da dadurch der Anteil reduzierender Zucker wie Fructose oder Glucose im Rübenkörper zunimmt (Burba, M., Zeitschrift für die Zuckerindustrie 26 (1976), 647-658).

Im Verwundungsbereich zum Beispiel geköpfter geernteter Rüben ist der Saccharoseabbau in erster Linie durch die enzymatische Hydrolyse durch eine wundinduzierte Invertase vermittelt, die primär in den Vakuolen der Rübenzellen lokalisiert ist. Vakuoläre und/oder zellwandgebundene Invertase-Isoformen werden auch bei de novo-Verwundungen von Rübegewebe induziert (Rosenkranz, H. et al., J. Exp. Bod. 52 10 (2001), 2381-2385). Diesem Vorgang kann durch Expression eines Invertaseinhibitors (WO 98/04722) oder durch die Expression eines antisense- beziehungsweise eines dsRNA-Konstruktes für die vakuoläre Invertase (WO 02/50109) begegnet werden. Dadurch 15 wird der Saccharoseabbau im Rübenkörper jedoch nur teilweise verhindert. Dies hauptsächlich deshalb, da im restlichen Rübenkörper, also außerhalb des Verwundungsbereichs, überwiegend infolge der dort herrschenden anaeroben Bedingungen der Abbau der 20 Saccharose über revers agierende Saccharosesynthase, UGPase und PFP in einem signifikantem Umfang stattfindet. Für die Enzymaktivität der UGPase (Uridin-diphosphoglucose-Pyrophosphorylase) und der PFP (Pyrophosphat:Fructose-6-phosphat-Phosphotrans-25 ferase) in diesem Abbauweg ist cytosolisches anorganisches Pyrophosphat (PPi) erforderlich (Stitt, M., Bot. Acta 111 (1998), 167-175).

Es ist bekannt, dass neben ATP-abhängigen Stoff-30 wechselprozessen in der Pflanzenzelle, hauptsächWO 2004/083440 PCT/EP2004/001405

lich unter anaeroben Bedingungen, dissimilierende Enzymreaktionen stattfinden, die von cytosolischem Pyrophosphat als Energielieferant abhängig sind. Demgemäß existieren in der Pflanzenzelle im wesentlichen zwei verschiedene Abbauwege zum Abbau von Saccharose (Stitt, M., a.a.O.):

5

-10

25

- 1) Hydrolyse der Saccharose in Fructose und Glucose durch Invertase, wobei die durch Hexokinase und Fructokinase in Gegenwart von ATP phosphorylierte Hexose durch die Phosphofructokinase (PFK) ebenfalls unter ATP-Verbrauch in Fructose-1,6-bis-phosphat umgewandelt wird.
- 2) Der Abbau von Saccharose durch Saccharosesynthase in UDP-Glucose und in Fructose mit
 anschließender Konversion der UDP-Glucose zu
 Hexosephosphat durch UGPase in Gegenwart von
 Pyrophosphat und Umwandlung des Hexosephosphats in Fructose-1,6-Bisphosphat durch
 PFP ebenfalls in Gegenwart von Pyrophosphat.

Der zweite und PP_i-abhängige Abbauweg wird unter anaeroben Bedingungen, die bei der Lagerung der Rübenkörper auftreten, in der Pflanzenzelle sogar bevorzugt durchlaufen, da dadurch ATP-Reserven, die bei dem ersten Abbauweg der Saccharose verbraucht werden würden, erhalten werden. Da bisher bekannte Maßnahmen zur Reduzierung des Saccharoseverlustes hauptsächlich die Hemmung des ersten Abbauwegs (zum Beispiel Invertase-Inhibition) betreffen, welcher

WO 2004/083440 PCT/EP2004/001405

- außer in Verwundungsbereichen - für den Saccharoseverlust bei gelagerten Rüben wenig relevant ist, gibt es zur Zeit keine befriedigende Lösung für das Problem lagerungsbedingter Saccharoseverluste. Andere bekannte Maßnahmen bestehen in der allgemeinen Reduktion enzymatischer Aktivität durch Lagerung bei niederen Temperaturen, beispielsweise unter 12°C, bei gleichzeitig hoher Luftfeuchtigkeit.

5

10

15

Darüber hinaus besteht der Wunsch, Pflanzen, insbesondere Rübenpflanzen, bereitzustellen, die bereits einen gesteigerten Saccharosegehalt in ihren Speicherorganen aufweisen bzw. Rübenpflanzen, die durch verstärktes Wachstum in Folge längerer Meristemaktivität auch einen größeren Rübenkörper bilden und damit mehr Saccharose speichern.

Meristematische Gewebe zeigen einen intensiven Pyrophosphat-Stoffwechsel. Zentrale Syntheseleistungen in den Meristemen wie Zellwandsynthese, Proteinsynthese und Nukleinsäuresynthese bilden rophosphat als Reaktionsprodukt, so dass dessen 20 Spaltung die betroffenen enzymatischen Reaktionen fördert. Aus diesem Grund stellt die Kontrolle des Pyrophosphat-Pools in Cytoplasma und Kern durch Pyrophosphat-spaltende bzw. -verbrauchende enzymatische Reaktionen einen wichtigen Mechanismus zur Be-25 einflussung der meristematischen Aktivität dar. Ne-Enzymreaktionen, die Pyrophosphat als Co-Substrat verwenden (PFP, UGPase, s.o.) sind hierbei vakuoläre H⁺-Pyrophosphatasen und lösliche Pyrophosphatasen beteiligt. 30

WO 2004/083440 PCT/EP2004/001405

Somit liegt die Aufgabe der vorliegenden Erfindung darin, ein System bereitzustellen, das im Wesentlichen Saccharoseverluste in Pflanzen, insbesondere Rübenpflanzen, weiter vermindert, und auch zu Pflanzen führt, die einen gesteigerten Saccharosegehalt und/oder einen vergrößerten Rübenkörper aufweisen.

5

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die Bereitstellung eines Verfahrens zur Herstellung einer transgenen Pflanze, insbesondere Rübenpflanze, be--10 vorzugt Zuckerrübe (Beta vulgaris), mit gesteigertem Saccharosegehalt und bevorzugt vermindertem Saccharoseabbau während der Lagerung gemäß Anspruch 1 gelöst. Die Aufgabe wird erfindungsgemäß auch gelöst durch die Bereitstellung einer durch dieses 15 Verfahren erhältlichen transgenen Pflanze mit einem gesteigerten Saccharosegehalt und insbesondere einem vermindertem Saccharoseabbau während der Lagerung. Die Aufgabe wird erfindungsgemäß auch gelöst durch die Bereitstellung mindestens eines Nuclein-20 säuremoleküls, codierend für ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Pyrophosphatase aus Beta vulgaris, insbesondere einer cytosolischen Pyrophosphatase (C-PPase), bevorzugt derselben Pyrophosphatase, die durch Einfügen mindes-25 tens einer Kernlokalisierungssequenz (NLS) in ihrer Kompartimentierung geändert ist, sowie durch die Bereitstellung mindestens eines Nucleinsäuremoleküls, das einen Promotor einer vakuolären Pyrophosphatase (V-PPase) aus Beta vulgaris codiert. 30

PCT/EP2004/001405

WO 2004/083440

5

10

15

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung einer transgenen Rübenpflanze mit gesteigertem Saccharosegehalt umfasst

- a) das Transformieren mindestens einer Rübenzelle mit mindestens zwei Transgenen, wobei das
 erste Transgen für eine vakuoläre Pyrophosphatase (V-PPase) insbesondere aus Beta
 vulgaris und das zweite Transgen für eine cytosolische oder kernlokalisierte lösliche Pyrophosphatase (C-PPase) insbesondere aus Beta
 vulgaris codiert, und daran anschließend
 - b) das Kultivieren und Regenerieren der so transformierten mindestens einen Rübenzelle unter Bedingungen, die zur -teilweisen, bevorzugt vollständigen- Regeneration einer transgenen Rübenpflanze mit gesteigertem Saccharosegehalt führen, wobei anschließend
- c) eine transgene regenerierte Rübenpflanze mit gesteigertem Saccharosegehalt in der Rübe erhalten wird, die einen gesteigerten Saccharosegehalt in der Rübe, bevorzugt einen verminderten Saccharoseabbau während der Lagerung, und/oder bevorzugt einen durch gesteigerte Meristemaktivität vergrößerten Rübenkörper aufweist.

Die Erfinder fanden überraschend, dass durch gleichzeitige Expression eines als erstes Transgen bereitgestellten Nucleinsäuremoleküls, das eine V-

10

15

20

25

30

PPase insbesondere aus Beta vulgaris codiert, vorzugsweise eine V-PPase-cDNA, und eines als zweites Transgen bereitgestellten Nucleinsäuremoleküls, das eine C-PPase insbesondere aus Beta vulgaris codiert, vorzugsweise eine C-PPase-cDNA, in der transgenen Zelle einer Rübenpflanze der Saccharoseflux aus der Vakuole gedrosselt, der Transport von Saccharose in die Vakuole hinein gesteigert und der cytosolische Abbau der Saccharose auf dem PPiabhängigen Weg minimiert wird. Die verminderte Verfügbarkeit vakuolärer Saccharose im Cytosol ist dabei primär auf die verstärkte Aktivität des ΔpHabhängigen Saccharosetransports von Saccharose über die Tonoplastenmembran in die Vakuole zurückzuführen. Der für den Saccharosetransport erforderliche pH-Gradient ist in hohem Maße von der Aktivität der membranständigen V-PPase abhängig. Diese zeigt noch geringer Konzentration des Substrats rophosphat hohe Aktivität ($K_M < 10 \mu mol/l$), während die Affinität löslicher PPasen deutlich niedriger $(K_M > 100 \mu mol/l)$. Überraschenderweise kann durch das erfindungsgemäße Verfahren eine transgene Pflanzenzelle, insbesondere eine transgene Pflanze, mit gesteigerter Saccharoseakkumulation erhalten werden.

Durch die erfindungsgemäß vermittelte Expression, insbesondere die Überexpression, transgener cytosolischer bzw. Kern-lokalisierter und/oder transgener vakuolärer Pyrophosphatase wird der Pyrophosphatgehalt in der Pflanzenzelle reduziert. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist dabei die erfindungsge-

mäß vermittelte Expression, insbesondere Überexpression, transgener cytosolischer bzw. lokalisierter zusammen, bevorzugt gleichzeitig, mit der erfindungsgemäß vermittelten Expression, insbesondere Überexpression, transgener vakuolärer Pyrophosphatase. Dadurch wird einerseits der Pyrophosphat-abhängige Saccharoseabbau entscheidend vermindert, andererseits fördert der gesteigerte Pyrophosphatabbau im Cytosol und Zellkern auch verschiedene Syntheseleistungen in den Meristemen der Pflanze, was wiederum wachstumssteigernd wirkt, so dass vergrößerte Rübenkörper erhalten werden. In vorteilhafter Weise wird der Saccharosegehalt in der Vakuole durch die gesteigerte Aktivität der V-PPase erhöht, der Saccharoseabbau im Cytosol signifikant vermindert und die Aktivität der Meristeme, insbesondere lokalisiert an der Peripherie des wachsenden Rübenkörpers, erhöht.

10

30

Eine so erhältliche transgene Pflanze weist ein gesteigertes Wachstum sowie insbesondere einen gesteigerten Saccharosegehalt, insbesondere bereits
zum Zeitpunkt der Ernte, auf. Der lagerungsbedingte
Abbau von Saccharose in der Pflanze ist vermindert
und die so erhältliche transgene Pflanze ist lagerungsbeständiger.

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung wird unter einem "gesteigerten Saccharosegehalt" ein Gehalt an Saccharose hauptsächlich im Speichergewebe von Pflanzen, insbesondere Rüben, verstanden, der normalerweise um mindestens 5%, insbesondere mindestens 10%, bevorzugt mindestens 20%, besonders bevorzugt mindestens 30% über dem durchschnittlichen Saccharosegehalt in entsprechenden Geweben vergleichbarer bekannter Rüben liegt. Der durchschnittliche Saccharosegehalt in der Speicherwurzel der Zuckerrübe (Beta vulgaris) lag in den letzten 20 Jahren in Deutschland bei 17,14 ± 0,56 Gewichts-% (siehe z.B. Zuckerindustrie 126 (2001) 2: S. 162). Bevorzugt beträgt der durchschnittliche Saccharosegehalt im Speichergewebe der erfindungsgemäß erhältlichen Rüben mehr als 18 Gewichts-%, insbesondere mehr als 21 Gewichts-%.

5

10

15

20

25

30

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung wird unter einer "gesteigerten" oder "erhöhten Meristemaktivität" beziehungsweise einem "verbesserten Meristemwachstum" eine Steigerung des Wachstums der Rübe (bezogen auf das Frischgewicht) normalerweise um mindestens 5%, bevorzugt mindestens 10%, besonders bevorzugt mindestens 19% gegenüber dem durchschnittlichen Wachstum vergleichbarer bekannter Rüben verstanden.

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung wird unter einem "Transgen" ein Gen verstanden, das in Form von DNA oder RNA, vorzugsweise cDNA, in eine Eukaryontenzelle transfiziert, das heißt transformiert, werden kann, wodurch insbesondere fremde genetische Information in die transfizierte Eukaryontenzelle eingebracht wird. Dabei wird unter einem "Gen" mindestens eine unter der operativen Kontrolle mindestens eines regulatorischen Elementes ste-

hende insbesondere Protein-codierende Nucleotidsequenz, das heißt ein oder mehrere informationstragende Abschnitte von DNA-Molekülen, verstanden. Transgene liegen nach erfolgter Transfektion der Eukaryontenzelle als Nucleinsäuremolekül(e) tran-5 sient oder aber in das Genom der transfizierten Zelle integriert vor, wobei diese natürlicherweise in dieser Zelle nicht vorkommen, oder sie liegen an einem Ort im Genom dieser Zelle integriert vor, an dem sie natürlicherweise nicht vorkommen, das heißt 10 Transgene sind in einer anderen genomischen Umgebung lokalisiert oder liegen in einer anderen als der natürlichen Kopienzahl vor oder stehen unter Kontrolle eines anderen Promotors.

- 15 Erfindungsgemäß bevorzugt umfasst das erste Transgen, welches für eine V-PPase insbesondere aus Betavulgaris codiert, mindestens ein Nucleinsäuremolekül, wobei die Sequenz dieses Nucleinsäuremoleküls ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus
- 20 a) einer Nucleotidsequenz dargestellt in Sequenz ID Nr. 4, der komplementären Sequenz davon,

25

- b) einer Nucleotidsequenz, welche die Aminosäuresequenz dargestellt in Sequenz ID Nr. 5 codiert sowie deren komplementäre Nucleotidsequenz und
- c) einer modifizierten Nucleotidsequenz, wobei ein modifiziertes Nucleinsäuremolekül der modifizierten Nucleotidsequenz mit dem Nuclein-

20

säuremolekül mit der Nucleotidsequenz nach a) oder b) hybridisiert und dabei eine Sequenzidentität von mehr als 80%, bevorzugt mehr als 90%, 95% oder 99%, aufweist.

- 5 Erfindungsgemäß bevorzugt umfasst das zweite Transgen, welches für eine C-PPase insbesondere aus Beta vulgaris codiert, mindestens ein Nucleinsäuremolekül, wobei die Sequenz dieses Nucleinsäuremoleküls ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus
- 10 a) einer Nucleotidsequenz dargestellt in Sequenz ID Nr. 1, der komplementären Sequenz davon,
 - b) einer Nucleotidsequenz, welche die Aminosäuresequenz, dargestellt in Sequenz ID Nr. 2 codiert, sowie deren komplementäre Nucleotidsequenz und
 - c) einer modifizierten Nucleotidsequenz, wobei ein modifiziertes Nucleinsäuremolekül der modifizierten Nucleotidsequenz mit dem Nucleinsäuremolekül mit der Nucleotidsequenz nach a) oder b) hybridisiert und dabei eine Sequenzidentität von mehr als 80%, bevorzugt mehr als 90%, 95% oder 99%, aufweist.

In einer bevorzugten Variante umfasst die Nucleotidsequenz des vorgenannten erfindungsgemäß bevorzugten C-PPase-Nucleinsäuremoleküls außerdem mindestens eine Kernlokalisierungssequenz.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das mindestens eine erste Transgen auf einem Vektor angeordnet. Erfindungsgemäß bevorzugt kann auch das mindestens eine zweite Transgen auf einem Vektor angeordnet sein. Besonders bevorzugt sind sowohl erstes als auch zweites Transgen auf einem Vektor, insbesondere dem gleichen Vektor angeordnet. Der Vektor liegt in bevorzugter Ausführung in isolierter und gereinigter Form vor.

5

10

25

30

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens sind das mindestens eine erste Transgen, codierend für eine V-PPase, und das mindestens eine zweite Transgen, codierend für eine 15 C-PPase, auf einem einzigen Vektor zusammen angeordnet, wobei insbesondere das erste Transgen in 5'- zu 3'-Richtung vor dem zweiten Transgen angeordnet ist. In einer alternativen Variante ist das zweite Transgen in 5'- zu 3'-Richtung vor dem ers-20 ten Transgen auf dem Vektor angeordnet. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist mindestens ein erstes Transgen auf mindestens einem ersten Vektor und mindestens ein zweites Transgen auf mindestens einem vom dem ersten Vektor verschiedenen zweiten Vektor angeordnet.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform werden erstes und zweites Transgen gleichzeitig in mindestens eine Pflanzenzelle, insbesondere Rübenzelle transfiziert, das heißt transformiert. Bevorzugt wird die Transformation durch ballistische In-

jektion, das heißt durch biolistische Transformation, in an sich bekannter Weise durchgeführt. In einer weiteren Variante findet die Transformation durch Elektrotransformation, bevorzugt mittels E-5 lektroporation, in an sich bekannter Weise statt. In einer weiteren Variante wird die Transformation durch Agrobakterien, bevorzugt mittels insbesondere Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes, als Transformationsmittel in an sich bekann-10 ter Weise durchgeführt. In einer weiteren Variante wird die Transformation mittels Viren in an sich bekannter Weise durchgeführt.

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung werden unter "Vektoren" insbesondere Liposomen, Cosmi-15 de, Viren, Bacteriophagen, Shuttle-Vektoren und andere in der Gentechnik übliche Vektoren verstanden. Bevorzugt werden darunter Plasmide verstanden. In einer besonders bevorzugten Variante ist dies der pBinAR-Vektor (Höfgen und Willmitzer, 1990). Diese · 20 Vektoren besitzen bevorzugt noch mindestens eine weitere Funktionseinheit, die insbesondere eine Stabilisierung und/oder Replikation des Vektors im Wirtsorganismus bewirkt oder dazu beiträgt.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden Vektoren eingesetzt, bei denen mindestens ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül unter der funktionellen Kontrolle von mindestens einem regulatorischen Element steht. Erfindungsgemäß werden unter dem Begriff 30 "regulatorisches Element" solche Elemente verstan-

25

den, welche die Transkription und/oder Translation Nucleinsäuremolekülen in prokaryontischen und/oder eukaryontischen Wirtszellen gewährleisten, so dass ein Polypeptid oder Protein exprimiert wird. Bei regulatorischen Elementen kann es sich um 5 Promotoren, Enhancer, Silencer und/oder Transkriptionsterminationssignale handeln. Regulatorische Elemente, die mit einer erfindungsgemäßen Nucleotidsequenz, insbesondere den Protein-codierenden Abschnitten dieser Nucleotidsequenz, funktionell 10 verbunden sind, können Nucleotidsequenzen sein, die aus anderen Organismen oder anderen Genen stammen als die Protein-codierende Nucleotidsequenz selbst. In einer bevorzugten Variante besitzt der erfindungsgemäß bevorzugt eingesetzte Vektor mindestens 15 ein weiteres Regulationselement, insbesondere mindestens einen Intrans-Enhancer.

Bevorzugt sind die eingesetzten Vektoren zur Überexpression des ersten oder zweiten Transgens oder beider Transgene ausgestattet. Dies wird insbesondere dadurch erreicht, dass das mindestens eine erste und/oder das mindestens eine zweite Transgen auf dem Vektor operativ verknüpft zu mindestens einem Promotor vorliegen. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist der Promotor ein gewebespezifischer ein konstitutiv exprimierender Promotor, (=konstitutiver) Promotor oder ein induzierbarer Promotor. Erfindungsgemäß bevorzugt ist der Promotor auch ein lagerungsspezifischer Promotor. In einer besonders bevorzugten Variante besitzt der Pro-

20

25

30

motor auf dem vorgenannten Vektor eine Kombination der Eigenschaften der vorgenannten Promotoren.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform ist der mindestens eine Promotor ein Promotor aus einer Rübenpflanze, insbesondere aus Beta vulgaris. Be-5 vorzugt ist dies ein Promotor der vakuolären Pyrophosphatase (V-PPase-Promotor). In weiteren besonders bevorzugten Ausführungsformen ist der mindestens eine Promotor ein Promotor aus Arabidopsis 10 thaliana oder ein Promotor aus dem Blumenkohlmosaik-Virus (CaMV), insbesondere der CaMV35S-Promotor. In einer weiteren bevorzugten Variante ist der min-Saccharosesynthase-Promotor ein destens eine Promotor.

Die erfindungsgemäß bevorzugte Überexpression der vakuolären Pyrophosphatase, bevorzugt unter der Kontrolle mindestens eines CaMV35S-Promotors, führt zu einer deutlich verbesserten Energetisierung der Vakuole, das heißt zu einem erhöhten pH-Gradienten, was hauptsächlich zur verstärkten Akkumulation von Speicherstoffen, insbesondere von Saccharose in der Vakuole führt; hauptsächlich deshalb, da durch die durch die erfindungsgemäß bevorzugte Überexpression bedingte Ansäuerung der Vakuole der aktive Saccharosetransport in das Lumen der Vakuole gesteigert wird.

Darüber hinaus wird durch die erfindungsgemäß bevorzugte Überexpression der C-PPase insbesondere erreicht, dass der Abbau an cytosolischem bezie-

hungsweise nukleärem Pyrophosphat (PPi) im Vergleich zu einer nicht transformierten Rübenzelle erheblich gesteigert wird. Ein auf diese Weise wesentlich verminderter Anteil an cytosolischem beziehungsweise nukleärem Pyrophosphat führt zu einem 5 verminderten PPi-abhängigen Saccharoseabbau beziehungsweise durch Aktivierung verschiedener Syntheseleistungen (s.o.) zu einer gesteigerten Meristemaktivität. Zusammen mit der durch die Überexpres-10 sion der V-PPase gesteigerten Akkumulation von Speicherstoffen, insbesondere von Saccharose in der Vakuole kommt es bevorzugt bereits vor der Ernte, das heißt beim Heranwachsen der Pflanze, in der erfindungsgemäß erhältlichen transgenen Rübe zu einem 15 gesteigerten Saccharosegehalt.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Nucleinsäuremolekül, das ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Pyrophosphatase insbesondere aus Beta vulgaris, insbesondere einer cytosolischen Pyrophosphatase (C-PPase) - bevorzugt nach dem an sich bekannten universellen genetischen Standardcode - codiert, wobei die Sequenz dieses Nucleinsäuremoleküls ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus

20

- 25 a) einer Nucleotidsequenz dargestellt in Sequenz ID Nr. 1, der komplementären Sequenz davon,
 - b) einer Nucleotidsequenz, welche die Aminosäuresequenz, welche in Sequenz ID Nr. 2 darge-

stellt ist, codiert sowie deren komplementäre Nucleotidsequenz und

- c) einer modifizierten Nucleotidsequenz, wobei ein modifiziertes Nucleinsäuremolekül der modifizierten Nucleotidsequenz mit dem Nucleinsäuremolekül mit der Nucleotidsequenz nach a) oder b) hybridisiert und dabei eine Sequenzidentität von mehr als 80%, bevorzugt mehr als 90%, 95% oder 99%, aufweist.
- 10 Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Nucleinsäuremolekül, das ein Protein mit der biologischen Aktivität einer vakuolären Pyrophosphatase insbesondere aus Beta vulgaris bevorzugt nach dem an sich bekannten universellen genetischen Standardcode codiert, wobei die Sequenz dieses Nucleinsäuremoleküls ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus
 - a) einer Nucleotidsequenz dargestellt Sequenz IDNr. 4, der komplementären Sequenz davon,
 - b) einer Nucleotidsequenz, welche die Aminosäuresequenz, welche in Sequenz ID Nr. 5 dargestellt ist, codiert sowie deren komplementäre Nucleotidsequenz und
 - c) einer modifizierten Nucleotidsequenz, wobei
 25 ein modifiziertes Nucleinsäuremolekül der modifizierten Nucleotidsequenz mit dem Nucleinsäuremolekül mit der Nucleotidsequenz nach a)

oder b) hybridisiert und dabei eine Sequenzidentität von mehr als 80%, bevorzugt mehr als 90%, 95% oder 99%, aufweist.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Nucleinsäuremolekül, das für einen Promotor der vakuolären Pyrophosphatase (V-PPase) insbesondere aus Beta vulgaris - bevorzugt nach dem an sich bekannten universellen genetischen Standardcode - codiert, wobei die Sequenz des Nucleinsäuremoleküls ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus

- a) einer Nucleotidsequenz dargestellt in Sequenz ID Nr. 6, der komplementären Sequenz davon,
- b) einer Nucleotidsequenz dargestellt in Sequenz ID Nr. 7, der komplementären Sequenz davon und

15

20

25

c) einer modifizierten Nucleotidsequenz, wobei ein modifiziertes Nucleinsäuremolekül der modifizierten Nucleotidsequenz mit dem Nucleinsäuremolekül nach a) oder b) hybridisiert und dabei eine Sequenzidentität von mehr als 80%, 90%, 95% oder 99% aufweist.

Das Nucleinsäuremolekül ist dabei bevorzugt ein DNA-Molekül, zum Beispiel cDNA oder genomische DNA, oder ein RNA-Molekül, zum Beispiel mRNA. Das Nucleinsäuremolekül stammt bevorzugt aus der Zuckerrübe Beta vulgaris. Vorzugsweise liegt das Nuclein-

säuremolekül in isolierter und gereinigter Form vor.

Die Erfindung umfasst somit auch modifizierte Nucleinsäuremoleküle mit einer modifizierten Nucleotidsequenz, die beispielsweise durch Substitution, 5 Addition, Inversion und/oder Deletion einer oder einiger Basen eines erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküls, insbesondere innerhalb der codierenden Sequenz einer Nucleinsäure, erhältlich sind, das heißt Nucleinsäuremoleküle, die als Mutanten, Deri-10 vate oder funktionelle Äquivalente eines erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküls bezeichnet werden können. Solche Manipulationen der Sequenzen werden beispielsweise durchgeführt, um die von einer Nucleinsäure codierte Aminosäuresequenz gezielt zu 15 verändern. Zum Beispiel codieren die erfindungsgemäß bevorzugten modifizierten Nucleinsäuren veränderte Enzyme, insbesondere veränderte vakuoläre cytosolische Pyrophosphatasen und/oder und/oder 20 insbesondere mit veränderter enzymatischer Aktivität und werden insbesondere zur Transformation landwirtschaftlich genutzter Pflanzen verwendet, hauptsächlich um transgene Pflanzen herzustellen. Solche Modifikationen dienen erfindungsgemäß bevorzugt auch dem Ziel, innerhalb der Nucleinsäurese-25 quenz geeignete Restriktionsschnittstellen bereitzustellen oder nicht erforderliche Nucleinsäuresequenzen oder Restriktionsschnittstellen zu entfernen. Dabei werden die erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle in Plasmiden insertiert und mittels 30 Standardverfahren der Mikrobiologie beziehungsweise

Molekularbiologie in an sich bekannter Weise einer Mutagenese oder einer Sequenzveränderung durch Rekombination unterzogen.

Zur Erzeugung von Insertionen, Deletionen oder Substitutionen, wie Transitionen und Transversionen, 5 beispielsweise Verfahren zur in vitro-Mutagenese, "primer repair"-Verfahren sowie Restriktions- und/oder Ligationsverfahren geeignet (vgl. Sambrook et al., Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2. Auflage (1989), Cold Spring Harbor 10 Laboratory Press, NY, USA). Sequenzveränderungen lassen sich auch durch Anlagerung natürlicher oder synthetischer Nucleinsäuresequenzen erreichen. Beispiele für synthetische Nucleinsäuresequenzen sind Adaptoren oder Linker, die u.a. auch zur Verknüpfung von Nucleinsäure-Fragmenten an diese Fragmente angefügt werden. Die vorliegende Erfindung betrifft auch natürlich vorkommende Sequenzvarianten der erfindungsgemäßen oder erfindungsgemäß eingesetzten 20 Nucleinsäuremoleküle.

Die im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung verwendeten Formulierungen analog zu der Formulierung "modifiziertes Nucleinsäuremolekül, das mit einem Nucleinsäuremolekül hybridisiert" bedeuten, dass ein Nucleinsäuremolekül in an sich bekannter Weise unter mäßig stringenten Bedingungen mit einem anderen, davon verschiedenen Nucleinsäuremolekül hybridisiert. Beispielsweise kann die Hybridisierung mit einer radioaktiven Gensonde in einer Hybridisierungslösung (zum Beispiel: 25% Formamid,

5 x SSPE, 0,1% SDS, 5 x Denhardt-Lösung, 50 mg/ml Heringsperma-DNA, bezüglich Zusammensetzung Einzelkomponenten) 20 Stunden bei 37°C erfolgen (vgl. Sambrook et al., Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2. Auflage (1989), Cold Spring Harbor 5 Laboratory Press, NY, USA). Anschließend wird die unspezifisch gebundene Sonde beispielsweise durch mehrfaches Waschen der Filter in 2 x SSC/0,1% SDS bei 42°C entfernt. Vorzugsweise wird 0,5 x SSC/0,1% SDS, besonders bevorzugt mit 0,1 x SSC/0,1% SDS bei 10 42°C gewaschen. Diese erfindungsgemäß bevorzugten hybridisierenden Nucleinsäuremoleküle weisen in bevorzugter Ausführungsform mindestens 80%, vorzugsweise mindestens 85%, 90%, 95%, 98% und besonders 15 bevorzugt mindestens 99% Homologie, das heißt Seauf Nucleinsäureebene zueinander quenzidentität auf.

Der Ausdruck "Homologie" bezeichnet in diesem Zusammenhang den Grad der Verwandtschaft zwischen zwei oder mehreren Nucleinsäuremolekülen, der durch 20 die Übereinstimmung zwischen ihren Nucleotidsequenzen bestimmt wird. Der Prozentsatz der "Homologie" ergibt sich aus dem Prozentsatz übereinstimmender Bereiche in zwei oder mehr Sequenzen unter Berücksichtigung von Lücken oder anderen Sequenzbesonder-25 heiten. Bevorzugt werden dafür die zu vergleichenden Nucleotidsequenzen der Nucleinsäuremoleküle über ihre gesamte Sequenzlänge verglichen.

Bevorzugte und an sich bekannte Verfahren zur Bestimmung der Homologie, die hauptsächlich in Compu-30

terprogrammen verwirklicht sind, erzeugen zunächst die größte Übereinstimmung zwischen den zu vergleizum Beispiel das Sequenzen, chenden Programmpaket, einschließlich GAP (Devereux, J., et al., Nucleic Acids Research, 12 (12) (1984), 387; Genetics Computer Group University of Wisconsin, Madison (WI)); BLASTP, BLASTN und FASTA (Altschul, S., et al., J. Molec Bio 215 (1990), 403-410). Auch der bekannte Smith Waterman-Algorithmus kann zur Bestimmung der Homologie verwendet werden. Die Auswahl der Programme hängt sowohl von dem durchzuführenden Vergleich als auch davon ab, ob der Vergleich zwischen Sequenzpaaren durchgeführt wird, wobei GAP oder Best Fit bevorzugt sind, oder zwischen einer Sequenz und einer umfangreichen Se-15 quenz-Datenbank, wobei FASTA oder BLAST bevorzugt sind.

10

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein im erfindungsgemäßen Verfahren bevorzugt eingesetzter Vektor, welcher mindestens eine der Sequenzen 20 der vorgenannten erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle enthält. Erfindungsgemäß bevorzugt ist dieser Vektor ein viraler Vektor. In einer weiteren Variante ist dieser Vektor bevorzugt ein Plasmid, in einer besonders bevorzugten Variante der pBinAR-25 Vektor. In einer Variante werden bevorzugt auch die Vektoren erfasst, bei denen das in ihnen enthaltene mindestens eine erfindungsgemäße Nucleinsäuremolekül mit mindestens einem regulatorischen Element 30 operativ verbunden ist, das die Transkription und Synthese translatierbarer Nucleinsäuremoleküle in

Pro- und/oder Eukaryontenzellen gewährleistet. Derartige regulatorische Elemente sind bevorzugt Promotoren, Enhancer, Operatoren und/oder Transcriptionsterminationssignale. Die vorgenannten erfindungsgemäßen Vektoren enthalten bevorzugt zusätzlich Antibiotikum-Resistenzgene, Herbizid-Resistenzgene und/oder andere übliche Selektionsmarker.

5

30

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Wirtszelle, die mit mindestens einem der 10 vorgenannten erfindungsgemäßen Vektoren transformiert ist, wobei diese Wirtszelle bevorzugt eine bakterielle Zelle, eine pflanzliche Zelle oder eine tierische Zelle ist. Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch eine transgene und vor-15 zugsweise fertile Pflanze, die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhalten wird, wobei mindestens eine der Zellen dieser Pflanze transformiert ist und diese Pflanze bevorzugt durch einen gesteiger-Saccharosegehalt und/oder ein gesteigertes 20 Wachstum in Folge vermehrter Meristemaktivität gekennzeichnet sind. Selbstverständlich umfasst die Erfindung auch die aus den erfindungsgemäßen transformierten Pflanzen erhaltenen Nachkommen und Weiterzüchtungen. 25

Die vorliegende Erfindung betrifft auch transgene Pflanzenzellen, die mit einem oder mehreren erfindungsgemäßen oder erfindungsgemäß eingesetzten Nucleinsäuremolekül(en) transformiert, das heißt transfiziert wurden, sowie transgene Pflanzenzel-

len, die von derartigen transformierten Zellen abstammen. Derartige Zellen enthalten ein oder mehrere erfindungsgemäß eingesetzte oder erfindungsgemäße Nucleinsäuremolekül(e), wobei diese(s) vorzugsweise mit regulatorischen DNA-Elementen verknüpft ist/sind, welche die Transkription in pflanzlichen Zellen gewährleisten. Derartige Zellen lassen sich von natürlicherweise vorkommenden Pflanzenzellen insbesondere dadurch unterscheiden, dass sie mindestens ein erfindungsgemäßes oder erfindungsgemäß eingesetztes Nucleinsäuremolekül enthalten, das natürlicherweise in diesen Zellen nicht vorkommt. und/oder dadurch, dass ein solches Molekül an einem Ort im Genom der Zelle integriert vorliegt, an dem es natürlicherweise nicht vorkommt, das heißt in einer anderen genomischen Umgebung oder in einer anderen als der natürlichen Kopienzahl vorliegt und/oder unter der Kontrolle mindestens eines anderen Promotors steht.

10

15

Die transgenen Pflanzenzellen können nach dem Fachmann bekannten Techniken zu ganzen Pflanzen regeneriert werden. Die durch Regeneration der erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen erhältlichen Pflanzen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Die Erfindung betrifft auch Pflanzen, die mindestens eine, bevorzugt jedoch eine Vielzahl von Zellen enthalten, welche die erfindungsgemäßen oder die erfindungsgemäß eingesetzten Vektorsysteme, aber auch Derivate oder Teile davon enthalten, und welche aufgrund der Aufnahme dieser Vektorsysteme, Derivate oder Teile davon zu einer Synthese

von Polypeptiden (Proteinen) befähigt sind, die eine modifizierte Pyrophosphataseaktivität bewirken. Die Erfindung ermöglicht also die Bereitstellung von Pflanzen der verschiedensten Arten, Gattungen, Familien, Ordnungen und Klassen, welche insbesonde-5 re die vorgenannten Charakteristika aufweisen. Bei den erfindungsgemäßen transgenen Pflanzen handelt es sich prinzipiell um monocotyle oder dicotyle Pflanzen wie Graminae, Pinidae, Magnoliidae, Ranunculidae, Caryophyllidae, Rosidae, Asteridae, Ari-10 dae, Liliidae, Arecidae, Commelinidae sowie Gymnospermae aber auch um Algen, Moose, Farne oder auch Calli, Pflanzenzellenkulturen etc., sowie um Teile, Organe, Gewebe, Ernte- oder Vermehrungsmaterialien davon. Bevorzugt handelt es sich aber um 15 Nutzpflanzen, insbesondere um Saccharose synthetisierende und/oder speichernde Pflanzen wie die Zuckerrübe.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist Erntematerial und Vermehrungsmaterial der vorgenannten erfindungsgemäßen transgenen Pflanzen, beispielsweise Blüten, Früchte, Samen, Knollen, Wurzeln, Blätter, Wurzelstöcke, Sämlinge, Stecklinge, etc.

25 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung von mindestens einem der vorgenannten erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle zur Herstellung einer solchen vorgenannten transgenen Pflanze mit mindestens einer transformierten Zelle, insbe-

10

sondere in Verbindung mit mindestens einem der vorgenannten Vektoren.

Das Sequenzprotokoll ist Teil dieser Beschreibung und erläutert die vorliegende Erfindung; es enthält die Sequenzen mit SEQ ID Nr. 1 bis 7:

- SEQ ID Nr. 1 zeigt die 1041 Nucleotide umfassende

 DNA-Sequenz des die lösliche BetaPyrophosphatase codierenden Nucleinsäuremoleküls aus Beta vulgaris
 (bsp1);
- SEQ ID Nr. 2 zeigt die 222 Aminosäuren umfassende Polypeptidsequenz der löslichen Beta-Pyrophosphatase aus Beta vulgaris (BSP1);
- 15 SEQ ID Nr. 3 zeigt die 245 Aminosäuren umfassende Polypeptidsequenz einer rekombinanten löslichen Beta-Pyrophosphatase in Vektor pQE30 mit N-terminalem His-Tag;
- 20 :SEQ ID Nr. 4 zeigt die 2810 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des die vakuoläre Beta-Pyrophosphatase codierenden Nucleinsäuremoleküls aus Beta vulgaris der Isoform I (bvp1);
- 25 SEQ ID Nr. 5 zeigt die 764 Aminosäuren umfassende Polypeptidsequenz der vakuolären Beta-Pyrophosphatase aus Beta vulgaris der Isoform I (BVP1);

- SEQ ID Nr. 6 zeigt die 1733 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des bvpl-Promotors für die vakuoläre Beta-Pyrophosphatase aus Beta vulgaris der Isoform I;
- 5 SEQ ID Nr. 7 zeigt die 962 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des bvp2-Promotors für die vakuoläre Beta-Pyrophosphatase aus Beta vulgaris der Isoform II.
- SEQ ID Nr. 8 zeigt die 18 Nucleotide umfassende

 10 DNA-Sequenz des Sense-Primers gemäß

 Beispiel 1.
 - SEQ ID Nr. 9 zeigt die 22 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des Antisense-Primers gemäß Beispiel 1.
- 15 SEQ ID Nr. 10 zeigt die 38 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des Sense-Primers gemäß Beispiel 2.
- SEQ ID Nr. 11 zeigt die 38 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des Antisense-Primers gemäß Beispiel 2.
 - SEQ ID Nr. 12 zeigt die 31 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des Sense-Primers gemäß Beispiel 4.
- SEQ ID Nr. 13 zeigt die 31 Nucleotide umfassende

 25 DNA-Sequenz des Antisense-Primers

 gemäß Beispiel 4.
 - SEQ ID Nr. 14 zeigt die 30 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des Sense-Primers gemäß Beispiel 5.

- SEQ ID Nr. 15 zeigt die 31 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des Antisense-Primers gemäß Beispiel 5.
- SEQ ID Nr. 16 zeigt die 34 Nucleotide umfassende

 5 DNA-Sequenz des Sense-Primers gemäß

 Beispiel 6.
 - SEQ ID Nr. 17 zeigt die 35 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz des Antisense-Primers gemäß Beispiel 6.
- 10 SEQ ID Nr. 18 zeigt die 20 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz eines Sense-Primers gemäß Beispiel 7.
- SEQ ID Nr. 19 zeigt die 21 Nucleotide umfassende

 DNA-Sequenz eines Antisense-Primers
 gemäß Beispiel 7.
 - SEQ ID Nr. 20 zeigt die 24 Nucleotide umfassende DNA-Sequenz eines Sense-Primers gemäß Beispiel 7.
- SEQ ID Nr. 21 zeigt die 20 Nucleotide umfassende

 DNA-Sequenz eines Antisense-Primers

 gemäß Beispiel 7.

Die vorliegende Erfindung wird durch die Figuren 1 bis 10 und die folgenden Beispiele näher erläutert.

Figur 1 zeigt fluoreszensmikroskopische Aufnahmen transformierter Rübenzellen: Figur 1a zeigt eine transformierte Beta vulgaris-Zelle im Durchlicht, Figur 1b zeigt die subzelluläre Lokalisation des RFP-

Kontrollplasmids in den Plastiden und Figur 1c zeigt die subzelluläre Lokalisation mit GFP fusionierter löslicher Pyrophosphatase (BSP1) in den cytoplasmatischen und kernnahen Bereichen des Protoplasten;

- Figur 2 zeigt biochemische Eigenschaften der löslichen Beta-Pyrophosphatase (BSP1): Figur
 2a zeigt die pH-Abhängigkeit und Figur 2b
 die Temperatur-Abhängigkeit der Enzymaktivität, Figur 2c zeigt die Ermittlung
 des K_m-Werts für Pyrophosphat (EadieHofstee-Diagramm);
- Figur 3 zeigt die Protonen-Pumpaktivität in drei

 15 Monate gelagerten Rüben: Figur 3a zeigt
 die V-PPase-Aktivität, Figur 3b zeigt die
 V-ATPase-Aktivität;
 - Figur 4 zeigt eine Westernblot-Analyse für BSP1 in Blatt und Rübe;
- 20 Figur 5 zeigt eine Westernblot-Analyse der VPPase in der Zuckerrübe (Beta vulgaris);
 - Figur 6 zeigt die Northernblot-Analyse von VPPase und V-ATPase in Keimlingen der Zuckerrübe;
- 25 Figur 7 zeigt die Northernblot-Analyse der V-PPase bei Stressbehandlung von Suspensionskulturzellen der Zuckerrübe;

- Figur 8 zeigt die Northernblot-Analyse der Expressionsmuster nach Verwundung von Zuckerrüben;
- Figur 9 zeigt die Northernblot-Analyse der ent5 wicklungsabhängigen Expression des Polypeptids der V-PPase aus Beta vulgaris der
 Isoform II (BVP2);
- Figur 10 zeigt den schematischen Aufbau von rekombinanten Vektoren: Figur 10a zeigt den gemäß Beispiel 4 erhaltenen Vektor, Figur 10b den gemäß Beispiel 5 erhaltenen Vektor, Figur 10c den gemäß Beispiel 6 erhaltenen Vektor.

Beispiel 1: Isolierung der cDNA-Sequenz einer löslichen Pyrophosphatase aus Beta vulgaris L. (BSP1)

Aus Suspensionskulturzellen von Beta vulgaris L. wurde die Gesamt-RNA nach Logemann et al. (Analyt. Biochem., 163 (1987), 16-20) isoliert und mittels reverser Transkriptase in cDNA umgeschrieben. Aufgrund von Sequenzvergleichen wurden degenerierte Primer hergestellt mit deren Hilfe durch PCR eine 435 bp lange partielle cDNA-Sequenz aus dem codierenden Bereich der löslichen Pyrophosphatase aus Zuckerrübe (bsp1) amplifiziert wurde:

25 Sense-Primer:

TGC TGC TCA TCC WTG GCA

(SEQ ID Nr. 8)

Antisense-Primer:

TCR TTY TTC TTG TAR TCY TCA A (SEQ ID Nr. 9)

Durch RLM-RACE-Technologie (GeneRacer[™] Kit, Invitrogen, Groningen, Niederlande) wurde anschließend die Sequenz der bsp1-Vollängen-cDNA (1041 bp) (SEQ ID Nr. 1) bestimmt, die demnach aus einem 666 bp langen ORF besteht, welcher von einer 118 bp langen 5'-UTR und einer 257 bp langen 3'-UTR flankiert wird. Die von dem ORF der bsp1-cDNA codierte Aminosäuresequenz ist in SEQ ID Nr. 2 dargestellt und weist 222 Aminosäuren auf.

Die Tabellen 1 und 2 zeigen biochemische Eigenschaften von BSP1 und den Einfluss zweiwertiger Kationen auf die Aktivität des BSP1:

15 Tabelle 1:

Biochemische Eigenschaften von BSP1		
Aminosäuren	222	
Größe	25,5 kDa	
pI (errechnet)	5,62	
Oligomerisierungsgrad *	evtl. Tetramer (Gelfiltration)	
pH-Optimum *	pH 8,5	
Temperatur-Optimum *	53° C	
K _m PP _i (2,5 m mol/l Mg) *	~160 μmol/l	
Zweiwertige Kationen *	Mg ²⁺ essentiell, Ca ²⁺ (kompetitiv) hemmend	

*)ermittelt anhand des rekombinanten Proteins, pQE30-Vektor (Qiagen®, Hilden, Deutschland) mit N-terminalem HIS-Tag; die Aminosäuresequenz ist in SEQ ID Nr. 3 dargestellt. Für die Amplifikation des codierenden Bereichs von bspl wurden dieselben Primer verwendet, die unter Beispiel 2 beschrieben sind (SEQ ID Nr. 10 und 11).

Tabelle 2:

Einfluss zweiwertiger Ionen auf die BSP1-Aktivität		
Magnesium- Konz. [mmol/1]	Calcium- Konz. [mmol/l]	Relative Pyrophosphatase- Aktivität [%]
2,5	. 0	100
2,5	0,05	55
2,5	0,5	6
0	0	0

10 Ergebnisse:

15

Figur 2a zeigt die Ergebnisse der pH-Wert-Bestimmung (pH 8,5), Figur 2b die Ergebnisse der Temperaturoptimum-Bestimmung (53°C) und Figur 2c die Ergebnisse der K_M -Wert-Bestimmung (160 μ mol/l PPi).

Beispiel 2: Untersuchungen zur subzellulären Lokalisation von BSP1

Neben der computergestützten Analyse der BSP1-Primärsequenz im Hinblick auf Signalpeptide wurde der codierende Bereich in einen modifizierten pFF₁₉G-Vektor (Timmermanns et al., J. Biotech. 14 (1990), 333-344) kloniert, der anstelle des β -Glucoronidase-Strukturgens die Sequenz des "green fluorescent protein" (GFP) trägt (Sheen, et al., 10 Plant J. 8(5) (1995), 777-784). Der dafür verwende-Sense-Primer enthält neben einer BamHI-Schnittstelle (unterstrichen) unmittelbar vor dem Start-ATG eine "Kozak"-Sequenz, um eine optimale Translation zu gewährleisten. Der Antisense-Primer enthält sowohl eine PstI- als auch eine SalI-15 Schnittstelle (unterstrichen):

Sense-Primer:

GTC GGG ATC CGC CAC CAT GGA TGA GGA GAT GAA TGC TG (SEQ ID Nr. 10)

20 :Antisense-Primer:

GAA GCT GCA GGT CGA CTC TCC TCA ATG TCT GTA GGA TG
(SEQ ID Nr. 11)

Nachdem sowohl das bsp1-Amplifikat als auch der pFF19G-Vektor mit BamHI und PstI geschnitten worden waren, erfolgte die Ligation und anschließend die biolistische Transformation von Beta vulgaris-Suspensionskulturzellen mit Hilfe einer Partikelkanone (Biolistic® PDS-1000/He, BioRad, Hercules,

Kalifornien, USA). Dabei wurde gleichzeitig ein pFF19G-Kontrollplasmid eingebracht, das die Sequenz für ein Fusionsprotein aus einem 81 Aminosäuren langen Peptid der plastidären γ -ECS aus *Brassica* juncea und dem "red fluorescent protein" aus Disco-5 soma spec. (dsRED) enthielt (Jach et al., Plant J. 28(4) (2001), 483-491). 24 h nach dem Beschuss wurden die Zellwände mittels lytischer Enzyme verdaut, und nach weiteren 24 h wurde die transiente Expression der beiden Fusionsproteine in den Protoplasten 10 Inverslichtfluoreszenzmikroskopisch an einem GFPmikroskop untersucht. Die Analyse des Fusionsproteins erfolgte mit Hilfe eines FITC-Filters (Anregung: 450-490 nm, Emission: 515 nm Langpass), :im Fall des dsRED-Fusionsproteins wurde 15 ein XF137-2-Filter (Anregung: 540±30 nm, Emission: 585 nm Langpass) verwendet.

Ergebnisse:

Figur 1 zeigt die subzelluläre Lokalisation von 20 BSP1 ermittelt durch fluoreszenzmikroskopische GFP-Analyse transformierter Rübenzellen: Aus Figur 1a wird ersichtlich, dass eine transformierte Beta vulgaris-Zelle nicht von einer untransformierten zu unterscheiden ist. Figur 1b betrifft das RFP-Z5 Kontrollplasmid. Zu erkennen ist, dass die Plastiden rot (hell) aufleuchten aufgrund des plastidären Signalpeptids der plastidären γ-ECS. In Figur 1c zeigt die Anregung des GFP, dass die mit dem GFP fusionierte lösliche Pyrophosphatase kein plastidäres Signalpeptid aufweist. Deutlich ist die cy-

10

toplasmatische und Kernlokalisation im Protoplasten zu erkennen. BSP1 ist offensichtlich eine cytosolische beziehungsweise kernlokalisierte lösliche Pyrophosphatase. Diese wird auch als C-PPase bezeichnet.

Beispiel 3: Funktionsnachweis durch Überexpression von BSP1 in E. coli

Die codierende Sequenz für die C-PPase aus Beta vulgaris (BSP1) wurde mittels PCR amplifiziert. Die dafür verwendeten Primer waren dieselben wie bei der oben beschriebenen Amplifikation für das pFF₁₉::GFP-Konstrukt (Beispiel 2).

Die Klonierung in den Expressionsvektor pQE30:(Qia-gen®, Hilden) erfolgte über BamHI/SalI. Das Konstrukt wurde zusammen mit einem pUBS520-Plasmid (Brinkmann et al., Gene 85(1) (1989), 109-114) in E. coli-DH5α-Zellen transformiert.

Die Produktion von BSP1 wurde mittels 1 mmol/l IPTG (Isopropyl-β-thiogalactopyranosid) induziert, nach20 dem die Bakterien eine Dichte von OD₆₀₀=1 erreicht hatten. Das Wachstum erfolgte über Nacht bei 37° C.
Die Aufreinigung von BSP1 wurde unter nativen Bedingungen durchgeführt. Der Aufschluss der Zellen erfolgte mittels einer French-Presse. Der dabei verwendete Lysispuffer enthielt 50 mmol/l MOPS (pH 8), 300 mmol/l NaCl, 10 mmol/l Imidazol und 5 mmol/l MgCl₂. Nach der durch die 6 N-terminalen

Histidine vermittelten Bindung an eine Nickel-NTA-Matrix erfolgten mehrere Waschschritte mit steigender Imidazol-Konzentration (20-75 mmol/l) unter sonst gleichen Pufferbedingungen. Die Elution erfolgte analog mittels 100-250 mmol/l Imidazol.

5

Für den Aktivitätsassay wurde 50 μl Proteinlösung mit 200 μl Reaktionspuffer (Standard: 50 mmol/l Tris (pH 8,5), 1 mmol/l Pyrophosphat, 2,5 mmol/l MgCl₂) versetzt und 15 min inkubiert. Die Reaktion wurde mit 750 μl Färbelösung (3,4 mmol/l Ammoniummolybdat in 0,5 mol/l Schwefelsäure, 0,5 mol/l SDS, 0,6 mol/l Ascorbinsäure: 6:2:1, v/v/v) gestoppt. Nach 20 min wurde die Absorption bei 820 nm gemessen (Rojas-Beltrán et al. 39 (1999), 449-461).

15 Beispiel 4: Klonierung der löslichen Pyrophosphatase BSP1 (C-PPase) in den Transformationsvektor pBinAR

Anhand der im folgenden genannten Primer und der oben beschriebenen cDNA aus Suspensionskulturzellen 20 wurde die 1041 bp lange Vollängen-cDNA (SEQ ID Nr. 1) der löslichen Pyrophosphatase (BSP1) mittels PCR amplifiziert. Die Enden der Primer waren mit KpnIbzw. XbaI-(Antisense-Primer) (Sense-Primer) Schnittstellen (unterstrichen) versehen, um das Amplifikat anschließend in den oben beschriebenen 25 Pflanzentransformationsvektor pBinAR (Höfgen und Willmitzer, Plant Science 66 (2) (1990), 221-230) ligieren zu können.

Sense-Primer:

CCG GGG TAC CAA GGA ATT TGT AGA TCT CCG A
(SEO ID Nr. 12)

Antisense-Primer:

5 CTA GTC TAG AAG CCT CCT AAA CCA AAC ATG A
(SEO ID Nr. 13)

In Figur 10a ist der erhaltene Vektor dargestellt.

Beispiel 5: Klonierung der vakuolären Pyrophosphatase (V-PPase) in den Transformationvektor pBinAR

- 10 Folgende Primer wurden generiert, welche zu Beginn der 5'-UTR (Sense-Primer) und am Ende der 3'-UTR (Antisense-Primer) der Isoform I der V-PPase aus Zuckerrübe binden (Kim et al., Plant. Physiol. 106 (1994), 375-382):
- 15 Sense-Primer:

ACA CTC TTC CTC TCC CTC TCT TCC AAA CCC .(SEQ ID Nr. 14)

Antisense-Primer:

TAG ATC CAA TCT GCA AAA TGA GAT AAA TTC C

20 (SEQ ID Nr. 15)

25

Mit Hilfe dieser Primer wurde die V-PPase-Sequenz (bvp1) mittels PCR aus der oben beschriebenen Gesamt-cDNA heraus amplifiziert und das 2860 bp lange Amplifikat (SEQ ID Nr. 4) anschließend in den Vektor pCR°2.1-TOPO° (Invitrogen, Groningen, Nieder-

lande) zwischenkloniert. Das erhaltene Amplifikat enthält den die Beta-V-PPase (BVP1) codierenden Bereich (SEQ ID Nr. 5).

Die links und rechts der Insertionsstelle befindlichen Restriktionsschnittstellen KpnI und XbaI des
TOPO-Vektors wurden dazu genutzt, die Sequenz der
V-PPase auszuschneiden und anschließend in die MCS
des ebenfalls KpnI/XbaI-geschnittenen Pflanzentransformationsvektor pBinAR zu ligieren. In Figur
10 ist der so erhaltene Vektor dargestellt.

Beispiel 6: Herstellung des Doppelkonstrukts durch Klonierung der Sequenzen von V-PPase und C-PPase in pBinAR

Die gesamte Expressionskassette der C-PPase wurde aus dem entsprechenden pBinAR-Konstrukt über PCR 15 amplifiziert. Sie enthält neben der Vollängen-cDNA der C-PPase den CaMV35S-Promotor (540 bp) sowie den OCS-Terminator (196 bp). Der für die Amplifikation 5'-Ende benutzte Sense-Primer bindet am 20 besitzt eine ApaI-CaMV35S-Promotors und Schnittstelle, der Antisense-Primer greift am 3'-Ende des OCS-Terminators und verfügt eine ClaI-Schnittstelle (unterstrichen):

Sense-Primer:

25 AAG TCG GGG CCC GAA TTC CCA TGG AGT CAA AGA T (SEQ ID Nr. 16)

Antisense-Primer:

GAA GCC ATC GAT AAG CTT GGA CAA TCA GTA AAT TG (SEQ ID Nr. 17)

Das mittels dieser Primer gewonnene Amplifikat wurde mit ApaI und ClaI verdaut und anschließend in ApaI und ClaI verdaute . das ebenfalls V-PPase/pBinAR-Konstrukt einligiert. Diese beiden Schnittstellen befinden sich hier zwischen dem OCS-Terminator und der rechten Grenzregion der T-DNA. 10 Aufgrund der Position der Schnittstellen ApaI und ClaI befinden sich die beiden Expressionskassetten. damit in umgekehrter Orientierung im pBinAR-Doppelkonstrukt. In Figur 10c ist der Doppelvektor dargestellt.

15 Beispiel 7: Klonierung der V-PPase-Promotoren

Die Promotorsequenz (SEQ ID Nr. 6) der V-PPaseIsoform I (BSP1) wurde mittels einer genomischen
DNA-Bank isoliert, die mit Hilfe des Lambda-ZAPKhoI-Partial-Fill-In°-Vektorkits (Stratagene, Amsterdam, Niederlande) hergestellt worden war (Lehr
et al., Plant Mol. Biol., 39 (1999), 463-475). Als
Biotin-Sonde diente eine 569 bp lange Sequenz aus
dem codierenden Bereich, die mittels degenerierter
Primer hergestellt worden war:

25 Sense-Primer:

GGW GGH ATT GCT GAR ATG GC (SEQ ID Nr. 18)

Antisense-Primer:

AGT AYT TCT TDG CRT TVT CCC (SEQ ID Nr. 19)

Die Promotorsequenz (SEQ ID Nr. 7) der Isoform II

5 (BSP2) wurde mittels "inverse"-PCR ermittelt. Aus
Zuckerrübenblättern wurde genomische DNA nach dem
Verfahren von Murray und Thompson (Nucl. Acids Res.
8 (1980), 4321-4325) isoliert. Nach Verdau mit dem
Restriktionsenzym TaqI wurden die Enden der Spalt10 produkte ligiert, so dass zirkuläre DNA-Moleküle
entstanden. Diese dienten in einer PCR als "Template", wobei der Sense-Primer aus dem 5'-nahen Bereich der codierenden Region, der Antisense-Primer
aus der 5'-UTR stammte:

15 Sense-Primer:

CCA AAA CGT CGT CGC TAA ATG TGC (SEQ ID Nr. 20)

Antisense-Primer:

ACC GGA ACC CTA ACT TTA CG

20 (SEQ ID Nr. 21)

Beispiel 8: Aktivität der V-PPase

a) Tonoplasten-Isolation

Tonoplasten aus Zuckerrüben wurden in Anlehnung an Ratajczak et al. (Planta, 195 (1995), 226-236) isoliert. 45 g Rübenmaterial (4 Monate bei 4° C gelagert) wurden in 160 ml Homogenisierungsmedium

(pH 8,0), 450 mmol/l Mannitol, 200 mmol/l Tricin, 3 mmol/l MgSO4, 3 mmol/l EGTA, 0,5% (w/v) Polyvinylpyrrolidon (PVP), 1 mmol/l DTT) in einem Mixer zerkleinert. Das Homogenat wurde durch 200 μm-Gaze filtriert und anschließend 5 min bei 4200 x g 5 zentrifugiert. Der Überstand wurde zur Gewinnung der mikrosomalen Fraktion 30 min bei 300000 x g in einem Beckman -50.2-Ti-Rotor zentrifugiert. Die erhaltenen Pellets wurden in 50 ml Homogenisie-10 rungsmedium resuspendiert. Je 25 ml wurden mit 8 ml Gradientenmedium (5 mmol/l HEPES (pH 7,5), 2 mmol/l DTT und 25% (w/w) Saccharose) unterschichtet und 90 min bei 100000 x g zentrifugiert. Von beiden Gradienten wurde jeweils 1 ml Interphase, welche die Tonoplastenfraktion repräsentiert, mit einer Pas-15 teurpipette abgenommen und mit Verdünnungsmedium (50 mmol/l HEPES (pH 7,0), 3 mmol/l MgSO₄ und 1. mmol/l DTT) gemischt. Anschließend wurden die Tonoplasten 30 min bei 300000 x g pelletiert, in 500 μ l Lagermedium (10 mmol/l HEPES (pH 7,0), 40% Gly-20 cerol, 3 mmol/l MgSO4 und 1 mmol/l DTT) resuspendiert und in flüssigem Stickstoff eingefroren. Die anschließende Lagerung erfolgte bei -80° C.

b) Nachweis der Protonenpumpaktivität

Die Bestimmung der V-PPase-Protonenpumpaktivität erfolgte nach Palmgren (Plant Physiol., 94 (1990), 882-886). Eingesetzt wurde 50 μ g Tonoplastenprotein.

Ergebnisse:

Die Figuren 3a und 3b zeigen die H⁺-Pumpaktivität in drei Monate gelagerten Rüben:

- Die spezifische Aktivität der V-ATPase ist etwa doppelt so hoch wie die der V-PPase.
 - die vesikuläre Ansäuerung führt zu vergleichbaren pH-Gradienten.

Beispiel 9: Antiseren und Immunoblot-Analyse

Zum Nachweis der V-PPase-Proteine aus Beta vulgaris

10 wurde ein gegen die V-PPase der Mungbohne (Vigna radiata) gerichtetes, polyclonales Antiserum aus Kaninchen verwendet (Maeshima und Yoshida, J. Biol. Chem., 264 (1989), 20068-20073). Zur Detektion der V-ATPase-Proteine wurde ein gegen das Holoenzym der vakuolären Adenosintriphosphatase (V-ATPase) von Kalanchoe daigremontiana gerichteter Antikörper aus Kaninchen eingesetzt (Haschke et al., In: Plant Membrane Transport, Herausgeber: Dainty, J., De Michelis, M. I., Marré, E. und Rasi-Caldogno, F., 1989, 149-154, Elsevier Science Publishers B. V., Amsterdam).

Im Falle der C-PPase wurde ein polyklonales Antiserum aus Kaninchen benutzt, das von der Firma Eurogentec (Herstal, Belgien) hergestellt worden war.

25 Als Antigen wurde dabei das rekombinante, über Ni-

NTA-Affinitätschromatographie aufgereinigte Protein BSP1 injiziert.

Immunoblot-Analysen wurden wie bei Weil und Rausch beschrieben (Planta, 193 (1994), 430-437) durchgeführt. Abweichend davon wurde zur Blockierung statt 8% BSA 5% Magermilchpulver eingesetzt. Als Substrat wurde "SuperSignal West Dura" (Pierce, Rockford, USA) verwendet.

Zum Nachweis von V-PPase und V-ATPase wurden je 5
μg Protein der angereicherten Tonoplastenfraktion in einem nativen 12%igen Polyacrylamid-Gel elektrophoretisch aufgetrennt. Im Falle der C-PPase wurde je 0,5 g Blatt- und Rübenmaterial in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Homogenat direkt in 1 ml reduzierendem 2x Auftragspuffer (RotinLoadl, Roth, Karlsruhe) aufgenommen. Je 5 μl Rohextrakt (entspricht 2,5 mg Frischgewichtsäquivalenten) wurde in einem 15%igen Polyacrylamid-Gel aufgetrennt.

20 Ergebnisse:

Figur 4 zeigt die Ergebnisse einer Westernblot-Analyse für BSP1:

- BSP1 ist sowohl in der Rübe als auch im Blatt vorhanden.
- 25 Figur 5 zeigt die Ergebnisse einer Westernblot-Analyse für die V-PPase:

25

Die V-PPase kann in der Rübe von Beta vulgaris detektiert werden.

10: RNA-Extraktion und Northernblot-Beispiel Analyse

Beta vulgaris-Suspensionskulturzellen wurden 5 "Gamborg B₅"-Medium mit 2% Saccharose, unter Zugabe folgender Phytohormone angezogen: 0,2 mg/l Kinetin, 0,5 mg/l Naphtylessigsäure (NAA), 0,5 mg/l Indol-3mg/lEssigsäure und 2 2,4-Dichlor-(IAA) phenoxyessigsäure (2,4-D). 10

Für die Stressexperimente wurden 6 Tage alte Zellen zunächst in frisches Medium überführt und nach zwei weiteren Tagen auf 0,9%ige Agarplatten übertragen, wo sie für 3 Tage belassen wurden. Die Platten enthielten standardmäßig wie das Flüssigmedium Gamborg B₅-Medium mit 2% Saccharose, jedoch zusätzlich noch 125 mmol/l Mannitol und 125 mmol/l Sorbitol. Unter Stressbedingungen wurden die Zellen auf Platten ohne Mannitol und Sorbitol, ohne Phytohormone, 20 ohne Saccharose, ohne Phosphat oder mit 100 mmol/l KCl bzw. NaCl angezogen.

Für die Untersuchungen an Keimlingen wurden Beta vulgaris-Samen (diploide Hybride, KWS, Einbeck) in Schalen mit feuchtem Sand ausgesät. Zum Schutz vor Verdunstung wurden die Schalen mit einer Plastikhaube bedeckt und anschließend im Dunkeln bei 23° C aufbewahrt (Kontrollpflanzen keimten unter Licht

mit einem Hell/dunkel-Rhythmus von 12/12 h). Nach 6 Tagen wurden die im Dunkeln gekeimten Pflanzen dem Licht exponiert und ihr in Spitze (obere 0,5 cm) und Basis unterteiltes Hypokotyl sowie ihre Keimblätter zu den Zeitpunkten 0, 3, 6, 9 und 12 h nach Beginn der Belichtung geerntet. Um entwicklungsabhängige Effekte ausschließen zu können, wurde ein Teil der Pflanzen für weitere 24 h im Dunkeln belassen, bevor entsprechende Kontrollproben genommen wurden.

10

15

20

Um die entwicklungsabhängige Expression der V-PPase zu untersuchen, wurden Zuckerrüben unter Freilandbedingungen angezogen. Im Abstand mehrerer Wochen wurden Proben unterschiedlicher Gewebe genommen und bis zur Aufarbeitung bei -80° C gelagert.

Die für das Verwundungsexperiment verwendeten Zuckerrüben wurden nach der Ernte 6 Monate bei 4° C gelagert. Die Verwundung wurde nach Rosenkranz et al. (J. Exp. Bot., 52 (2001), 2381-2384) durchgeführt.

Gesamt-RNA wurde nach der Methode von Logemann et al. (Analyt. Biochem., 163 (1987), 16-20) isoliert. Je 15 μg RNA pro Spur wurde in einem 1,4%igen Agarosegel mit einem Formaldehydgehalt von 2% elektrophoretisch aufgetrennt. Anschließend wurde die RNA per Kapillarübertragung auf eine Nylon-Membran (Duralon, Stratagene, Amsterdam) transferiert und durch UV darauf fixiert (Crosslinker°, Stratagene, Amsterdam). Die Detektion erfolgte mit-

tels Biotin-markierter Sonden nach Löw und Rausch (In: Biomethods; A laboratory guide to biotin-labelling in biomolecule analysis, Herausgeber: Meier, T. und Fahrenholz, F., 1996, 201-213, Birkhäuser Verlag, Basel).

zeigt eine Northernblot-Analyse von V-PPase- und V-ATPase-Transkripten in verschiedenen Geweben 6 Tage alter, etiolierter Zuckerrübenkeimlinge, die im Anschluß an die Dunkelanzucht einer .10 unterschiedlich langen Belichtungsdauer (0, 3, 6, 9 bzw. 12 h) ausgesetzt worden waren. Zur Kontrolle entwicklungsabhängiger Veränderungen wurden einige Dunkelkeimer weitere 24 h, also insgesamt 7 Tage, im Dunkeln gelassen, um ihre Transkriptmengen (Bahn 9 bzw. 15) mit denen der 6 Tage alten, vergeilten 15 Keimlinge ohne Lichtkontakt (Bahn 4 bzw. 10) vergleichen zu können. Als weitere Kontrolle dienten 6 Tage alte Lichtkeimer, die unter einem 12/12 h Licht/Dunkelheit-Rhythmus bei 160 µmol Photonen pro 20 m²/s gewachsen waren (Bahn 3 und 16). Es wurden jeweils 15 μ g RNA aufgetragen.

Ergebnisse:

25

5

Figur 6 zeigt die Ergebnisse einer Northernblot-Analyse zur Expression von V-PPase und V-ATPase in Beta-Keimlingen.

 Unabhängig vom Belichtungsgrad ist die V-PPase in Geweben mit hoher Teilungsrate (Hypokotylspitze) oder Syntheseleistung (Kotyledonen) stark exprimiert, während die Expression in ausdifferenzierten Geweben (Hypokotylbasis)

Die Untereinheiten der V-ATPase werden in den Keimblättern schwächer exprimiert als in der Hypokotylbasis, und zwar unabhängig vom Grad der Belichtung. Im teilungsaktiven Bereich der Hypokotylspitzen ist die Expression bei im Dunkeln angezogenen, etiolierten Keimlingen hoch, nimmt aber bereits wenige Stunden nach Belichtung stark ab.

niedriq ist.

15

20

Die Figuren 7a und 7b zeigen die Ergebnisse einer Northernblot-Analyse der Effekte verschiedener: Stressbehandlungen auf die Transkriptspiegel der vakuolären Pyrophosphatase (Isoform I und II) in Suspensionskulturzellen von Beta vulgaris L.

Die Figur 8 zeigt die Ergebnisse einer Northernblot-Analyse, aus der ein gegenläufiges Expressionsmuster von V-ATPase und V-PPase-Genen in Beta-Rüben nach Verwundung hervorgeht.

Schließlich zeigt die Figur 9 eine Northernblot-Analyse zur entwicklungsabhängigen Expression der vakuolären Pyrophosphatase (Isoform II = BVP2) in verschiedenen Geweben von Beta vulgaris.

Beispiel 11: Expression von V-PPase und C-PPase in Arabidopsis thaliana

Um den Einfluss der Überexpression der cytosolischen Pyrophosphatase (C-PPase) von Beta vulgaris, 5 der vakuolären Pyrophosphatase (V-PPase) von Beta vulgaris beziehungsweise der gleichzeitigen Überexpression beider Pyrophosphatasen auf das Wachstum, insbesondere das Rosettenwachstum, von Arabidopsis thaliana zu untersuchen, wurden jeweils mit den vorgenannten erfindungsgemäßen Verfahren transgene Arabidopsis-Pflanzen bereitgestellt. Die dazu verwendeten pBinAR-Vektoren (Figur 10a-c) enthielten neben der Vollängen-cDNA der jeweiligen Pyrophosphatase auch den CaMV35S-Promotor. Die Überexpression der jeweiligen Pyrophosphatasen fand un-15 ter der Kontrolle dieses 35S-Promotors statt. Es wurde der Einfluss auf das Rosettenwachstum von Arabidopsis thaliana im Vergleich zum Wildtyp untersucht. Dabei wurden die Trockengewichte von sechs Wochen alten Pflanzen bestimmt (Tabelle 3). 20

Tabelle 3:

Arabidopsis thaliana	Wildtyp	C-PPase sense	V-PPase sense	V-PPase & C-PPase sense	
Gesamt- Sprosstrocken- gewicht (Rosette) [% (bezogen auf Wildtyp=100%)]	100 ± 6	112 ± 8	118 ± 11	126 ± 12	

Ergebnisse:

Die Überexpression der Pyrophosphatasen in den transgenen Arabidopsis-Pflanzen führt zu einer sig-Gesamt-Steigerung des nifikanten Sprosstrockengewichts (Rosette) dieser Pflanzen im 5 Vergleich zum Arabidopsis-Wildtyp. Dabei zeigt die gleichzeitige Überexpression von beiden, sowohl der cytosolischen als auch der vakuolären Pyrophosphatase in Arabidopsis thaliana einen besonders starken Effekt auf das Gesamt-Sprosstrockengewicht; es 10 wurde eine Steigerung um etwa 26% erreicht.

Die erfindungsgemäß erhältliche transgene Pflanze weist ein gesteigertes Wachstum in Folge vermehrter Meristemaktivität auf.

15 <u>Beispiel 12: Expression von V-PPase und C-PPase in</u> Beta vulgaris

Um den Einfluss der Überexpression der cytosolischen Pyrophosphatase (C-PPase) von Beta vulgaris, der vakuolären Pyrophosphatase (V-PPase) von Beta vulgaris beziehungsweise der gleichzeitigen Überexpression beider Pyrophosphatasen auf das Wachstum hauptsächlich der Speicherwurzel, insbesondere das Rübenfrischgewicht, von Beta vulgaris sowie auf den Saccharosegehalt im Rübenkörper zu untersuchen, wurden jeweils mit den vorgenannten erfindungsgemäßen Verfahren transgene Beta vulgaris-Rüben bereitgestellt. Die dazu verwendeten Vektoren enthielten

neben der Vollängen-cDNA der jeweiligen Pyrophosphatase auch den CaMV35S-Promotor. Die Überexpression der jeweiligen Pyrophosphatasen fand unter der Kontrolle dieses CaMV35S-Promotors statt. Es wurde der Einfluss auf das Rübenfrischgewicht, von Beta vulgaris im Vergleich zum Beta vulgaris Wildtyp 6 B 2840 untersucht (Tabelle 4).

Tabelle 4:

Beta vulgaris	Wildtyp 6 B 2840	C-PPase sense	V-PPase sense	V-PPase & C-PPase sense	
Gesamt- Rübenfrisch- gewicht [% (bezogen auf Wild- typ=100%)]	100 ± 12	112 ± 13	114 ± 11	119 ± 13	

Es wurde der Einfluss auf den Saccharosegehalt in der Rübe von Beta vulgaris im Vergleich zum Saccharosegehalt in der Rübe des Beta vulgaris Wildtyp 6 B 2840 untersucht (Tabelle 5).

Tabelle 5:

Beta vulgaris	Wildtyp 6 B 2840	C-PPase sense	V-PPase sense	V-PPase & C-PPase sense
Saccharosege- halt [Gew%]	16 ± 2	18 ± 2	19 ± 3	21 ± 3
Saccharosege- halt [% (bezogen auf Wild- typ=100%)]	100	112,5	118,75	131,25

Ergebnisse:

Die Überexpression der Pyrophosphatasen in den transgenen Beta vulgaris-Rüben führt jeweils zu einer signifikanten Steigerung des Rübenfrischgewichts und des Saccharosegehalts dieser Pflanzen im Vergleich zum Wildtyp. Dabei zeigt die gleichzeitige Überexpression von beiden, sowohl der cytosolischen als auch der vakuolären, Pyrophosphatase einen besonders starken Effekt auf das Rübenfrischgewicht und den Saccharosegehalt. Es wurde beim Rübenfrischgewicht eine Steigerung um etwa 19% erreicht. Gleichzeitig war der Saccharosegehalt auf einen Wert von etwa 21% erhöht, was eine Steigerung im Vergleich zum Wildtyp um etwa 31% entsprach.

15 Die erfindungsgemäß erhältlichen transgenen Rübenpflanzen weisen einen gesteigerten Saccharosegehalt und ein gesteigertes Wachstum in Folge erhöhter Meristemaktivität auf.

Ansprüche

5

10

15

- 1. Verfahren zur Herstellung einer transgenen Zuckerrübenpflanze umfassend:
- a) Transformieren mindestens einer Zuckerrübenzelle mit mindestens zwei Transgenen,
 wobei das erste Transgen für eine vakuoläre
 Pyrophosphatase (V-PPase) und das zweite
 Transgen für eine cytosolische und/oder kernlokalisierte lösliche Pyrophosphatase
 (C-PPase) codiert,
- b) Kultivieren und Regenerieren der transformierten Zellen unter Bedingungen, die zur vollständigen Regeneration der transgenen Rübenpflanze führen, und
- c) Erhalten einer transgenen Rübenpflanze mit gesteigertem Saccharosegehalt in der Rübe, gesteigerter und/oder velängerter Meristemaktivität und/oder verringerter Saccharoseabbaurate während der Lagerung.

- Verfahren nach Anspruch 1, wobei das erste Transgen eine Nucleinsäuresequenz umfasst, die ausgewählt ist aus der Gruppe der Nucleotidsequenzen bestehend aus
- 5 a) einer Nucleotidsequenz dargestellt in SEQ ID Nr. 4 , einer komplementären Sequenz davon,
 - b) einer Nucleotidsequenz codierend die Aminosäuresequenz dargestellt in SEQ ID Nr. 5, einer komplementären Sequenz davon und
- 10 c) einer Nucleotidsequenz, die mit der Sequenz nach a) oder b) eine Sequenzidentität von mehr als 80% aufweist.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei das zweite Transgen eine Nucleinsäuresequenz umfasst, die ausgewählt ist aus der Gruppe der Nucleotidsequenzen bestehend aus
 - a) einer Nucleotidsequenz dargestellt in SEQ ID Nr. 1 , einer komplementären Sequenz davon,
- b) einer Nucleotidsequenz codierend die Amino20 säuresequenz dargestellt in SEQ ID
 Nr. 2, einer komplementären Sequenz davon und
 - c) einer Nucleotidsequenz, die mit der Sequenz nach a) oder b) eine Sequenzidentität von mehr als 80% aufweist.

10

15

- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das erste und/oder zweite Transgen auf einem Vektor angeordnet ist.
- 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei der Vektor zur Überexpression des ersten und/oder zweiten Transgens ausgestattet ist.
 - 6. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei das erste und/oder zweite Transgen
 auf dem Vektor operativ verknüpft zu einem
 Promotor vorliegt.
 - 7. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Promotor ein gewebespezifischer Promotor, ein konstitutiver Promotor, ein induzierbarer Promotor oder eine Kombination davon ist.
 - 8. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Promotor ein Promotor aus Beta vulgaris, Arabidopsis thaliana oder dem Blumenkohlmosaik-Virus ist.
 - 9. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Promotor der CaMV35S-Promotor ist.
- 10. Verfahren nach einem der vorstehenden An-25 sprüche, wobei der Promotor ein V-PPasepromotor aus Beta vulgaris ist.

- 11. Verfahren nach vorstehendem Anspruch, wobei der Promotor eine Nucleotidsequenz umfasst, die ausgewählt ist aus der Gruppe der Nucleotidsequenzen bestehend aus
- a) einer Nucleotidsequenz nach SEQ ID Nr. 6 oder7, einer komplementären Sequenz davon und
- b) einer Nucleotidsequenz, die mit einer der Sequenzen nach SEQ ID Nr. 6 oder 7 eine Sequenzidentität von mehr als 80% aufweist.
- 12. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Promotor der Saccharosesynthasepromotor ist.
- 13. Verfahren nach einem der vorstehenden An-15 sprüche, wobei der Promotor ein lagerungsspezifischer Promotor ist.
 - 14. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Vektor Intrans-Enhancer oder sonstige Regulationselemente aufweist.
- 20 15. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei das erste und zweite Transgen auf einem einzigen Vektor zusammen angeordnet sind.
- 16. Verfahren nach einem der vorstehenden An-25 sprüche, wobei das erste und zweite Transgen auf verschiedenen Vektoren angeordnet sind.

- 17. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei erstes und zweites Transgen gleichzeitig transformiert werden.
- 18. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei die Transformation eine biolistische Transformation, eine Elektrotransformation, eine Agrobakterien-vermittelte Transformation und/oder eine Viren-vermittelte Transformation ist.
- 10 19. Transgene, vorzugsweise fertile, Pflanzen mit mindestens einer transformierten Zelle, erhalten nach einem Verfahren gemäß einem der vorstehenden Ansprüche.
- 20. Transgene Pflanze nach vorstehendem An-15 spruch, gekennzeichnet durch einen gesteigerten Saccharosegehalt.
 - 21. Transgene Pflanze nach einem der vorstehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch eine erhöhte Meristemaktivität während der Wachstums.
- 20 22. Transgene Pflanze nach einem der vorstehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch eine verringerte Abbaurate von Saccharose während der Lagerung.
- 23. Ernte- oder Vermehrungsmaterial einer transgenen Pflanze nach einem der vorstehenden Ansprüche.

- 24. Nucleinsäuremolekül codierend ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Pyrophosphatase aus Beta vulgaris, insbesondere einer C-PPase, wobei die Sequenz des Nucleinsäuremoleküls ausgewählt ist aus der Gruppe der Nucleotidsequenzen bestehend aus:
- a) einer Nucleotidsequenz dargestellt in SEQ ID Nr. 1, einer komplementären Sequenz davon,
- b) einer Nucleotidsequenz codierend die Amino10 säuresequenz dargestellt in SEQ ID
 Nr. 2, einer komplementären Sequenz davon und
 - c) einer Nucleotidsequenz, die mit der Sequenz nach a) oder b) eine Sequenzidentität von mehr als 80% aufweist.
- 15 25. Nucleinsäuremolekül codierend für einen Promotor einer vakuolären Pyrophosphatase (V-PPase) aus Beta vulgaris, wobei die Sequenz des Nucleinsäuremoleküls ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus
- 20 a) einer Nucleotidsequenz nach SEQ ID Nr. 6 oder 7, eine komplementären Sequenz davon und
 - b) einer Nucleotidsequenz die mit einer der Sequenzen nach SEQ ID Nr. 6 oder 7 eine Sequenzidentität von mehr als 80% aufweist.
- 26. Verwendung des Nucleinsäuremoleküls nach Anspruch 24 zur Herstellung einer transgenen Pflanze mit mindestens einer transformierten Zelle.

- 27. Vektor enthaltend die Sequenz des Nucleinsäuremoleküls nach Anspruch 24 und/oder 25.
- 28. Vektor nach Anspruch 27, der ein viraler Vektor oder Plasmid ist.
- 5 29. Verwendung des Vektors nach Anspruch 27 oder 28 zur Herstellung einer transgenen Pflanze mit mindestens einer transformierten Zelle.
 - 30. Wirtszelle, transformiert mit einem Vektor nach Anspruch 27 oder 28.
- 31. Wirtszelle nach Anspruch 30, die eine bakterielle Zelle, pflanzliche Zelle oder tierische Zelle ist.

PCT/EP2004/001405

1/10

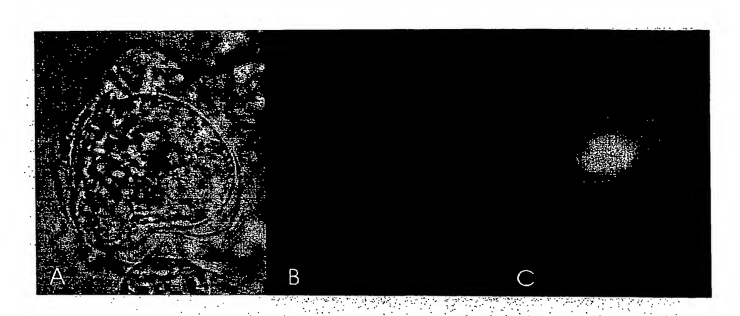


FIG. 1

pH-Optimum

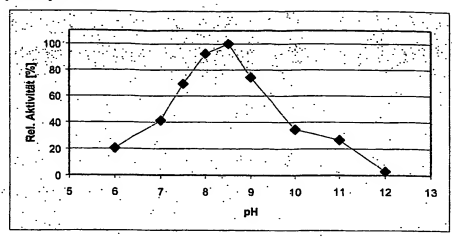


FIG. 2A

Temperatur-Optimum

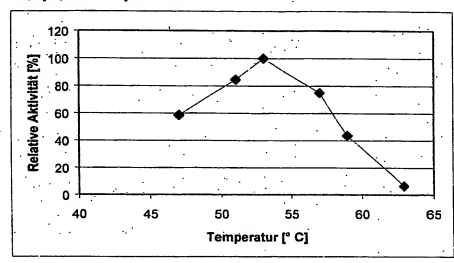


FIG. 2 B

K_m-Wert-Bestimmung

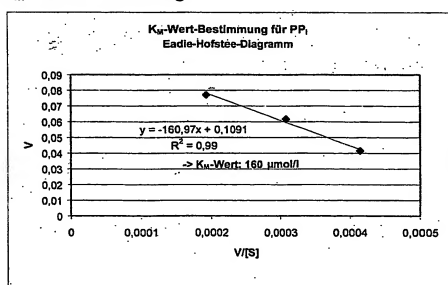


FIG. 2 C

•

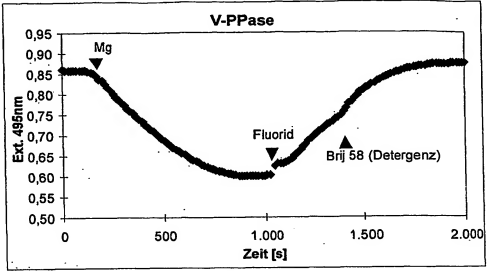


FIG. 3 A

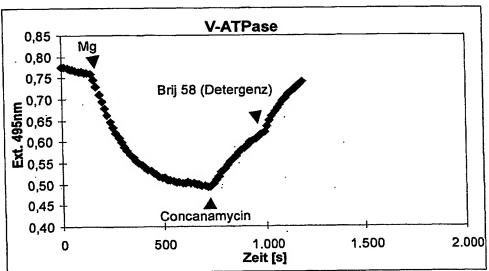


FIG. 3B





FIG. 4

Westernblot-Analyse: V-PPase in der Zuckerrübe

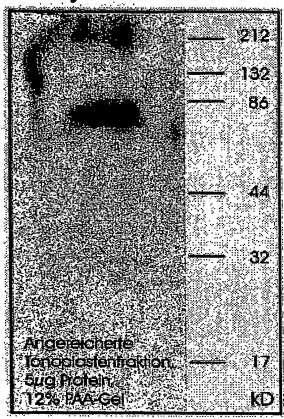


FIG. 5

6/10

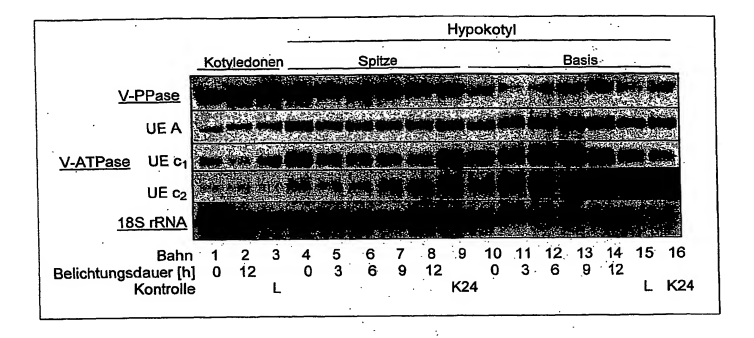
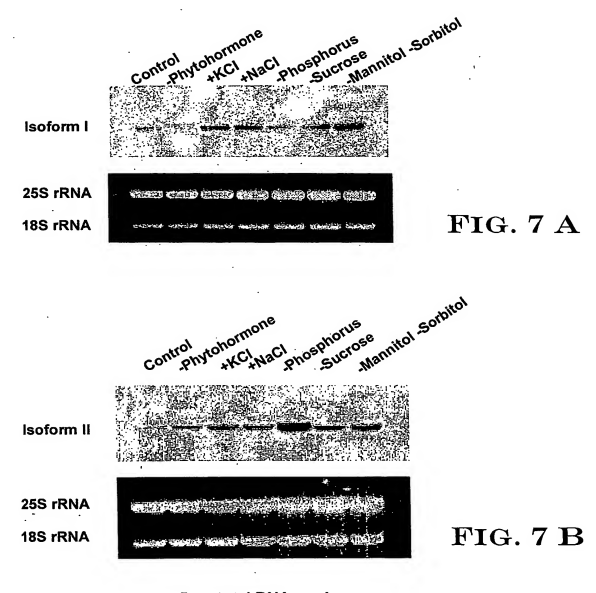


FIG. 6



5 μg total RNA per lane

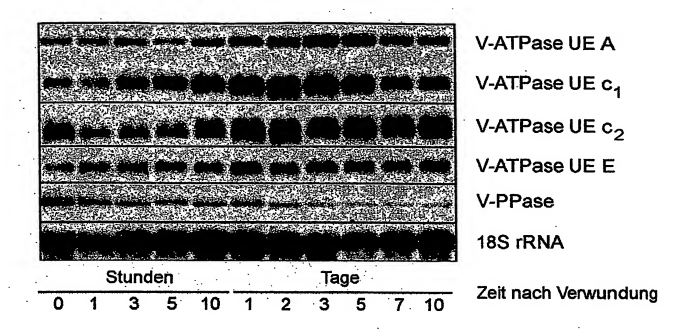


FIG. 8

9/10

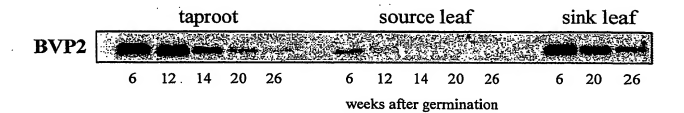
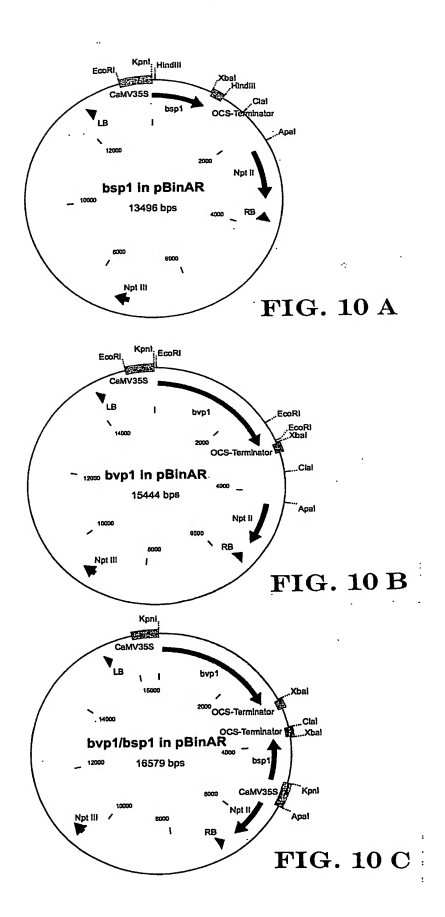


FIG. 9



SEQUENCE LISTING

<110>	Südzı	ucker Aktie	ngesellscha	ft Mannheim	/Ochsenfurt		
<120>	Veränderte Expression in Zuckerrübe						
<130> .	1715	17157					
<160>	21						
<170>	Pate	ntIn versio	n 3.1				
<210> <211> <212> <213>	1 1041 DNA Beta	vulgaris				;	
<400> attata		ccctcaaaa	tcaggagaag	tttaaggaat	ttgtagatct	ccgattcttc	60
tgtatt	cgtt	cattctaaaa	gctttcgatt	ttacgctctt	cgctaatttt	tctgaaacat	120
ggatga	ggag	atgaatgctg	ttgcggagat	gaatgctgtt	gcttctaaag	taaaagaaga	180
gtatcg	ccga	gctccgaagt	tgaaccaaag	gatcatttcg	tcaatgtcaa	ggagatctgt	240
tgcggc	ccat	ccttggcatg	atctcgagat	tggacctaat	gcccctgaaa	tctgtaactg	300
tgttgt	tgag	atacctaaag	ggagcaaggt	caagtatgag	cttgacaaga	aaactggact	360
tattat	ggtt	gatcgaatat	tatactcatc	tgtggtctat	cctcacaact	atggttttat	420
tccaag	aaca.	ttgtgcgaag	atggtgaccc	catggatgtt	ttagtgctca	tgcaggaacc	480
agtcgt	ccca	ggtcgctttc	ttċgagcccg	ggcaattggt	ttaatgccta	tgattgatca	540
ggggga	ıgaaa	gacgataaga	taattgcagt	ttgtgccgat	gatcctgaag	ttcgccatta	600
cactga	atatc	aaccagcttc	ctcctcatcg	tttggctgag	atcagacgct	tttttgagga	660
ctacaa	agaaa '	aatgagaaca	aagaggttgc	agtgaatgaa	tttttgccag	ctcaaattgc .	720
tcatga	atgcc	atccagcact	ctatggatct	ctatgcggaa	tacatcctac	agacattgag	780
gagato	gatga	atggcacttt	caattattgt	cattcatatc	ctgaagtaat	attgaaggct	840
tttggt	tcaca	ttgttacatc	ttatttttgg	tgctacctat	ttaagagtcg	atgttggaaa	900
tcccaa	aaaga	aagaaaagga	gattttccct	gttccttttc	· tgaatcttct	tgtcgaaaat	960
tttato	gtatt	gtagtaaagc	taaaacaatc	ttcatgaact	ttgaagttga	gtttcctgta	1020
tcatgi	tttgg	tttaggaggc	t				: 1041

PCT/EP2004/001405 WO 2004/083440

<210> 2

<211> 222

<212> PRT <213> Beta vulgaris

<400> 2

Met Asp Glu Glu Met Asn Ala Val Ala Glu Met Asn Ala Val Ala Ser

Lys Val Lys Glu Glu Tyr Arg Arg Ala Pro Lys Leu Asn Gln Arg Ile 25

Ile Ser Ser Met Ser Arg Arg Ser Val Ala Ala His Pro Trp His Asp 40

Leu Glu Ile Gly Pro Asn Ala Pro Glu Ile Cys Asn Cys Val Val Glu 55

Ile Pro Lys Gly Ser Lys Val Lys Tyr Glu Leu Asp Lys Lys Thr Gly

Leu Ile Met Val Asp Arg Ile Leu Tyr Ser Ser Val Val Tyr Pro His 85

Asn Tyr Gly Phe Ile Pro Arg Thr Leu Cys Glu Asp Gly Asp Pro Met 105

Asp Val Leu Val Leu Met Gln Glu Pro Val Val Pro Gly Arg Phe Leu 120

Arg Ala Arg Ala Ile Gly Leu Met Pro Met Ile Asp Gln Gly Glu Lys 135 130

Asp Asp Lys Ile Ile Ala Val Cys Ala Asp Asp Pro Glu Val Arg His 145

Tyr Thr Asp Ile Asn Gln Leu Pro Pro His Arg Leu Ala Glu Ile Arg 165 ... 170 ... 175

Arg Phe Phe Glu Asp Tyr Lys Lys Asn Glu Asn Lys Glu Val Ala Val 180 185 190

Asn Glu Phe Leu Pro Ala Gln Ile Ala His Asp Ala Ile Gln His Ser

Met Asp Leu Tyr Ala Glu Tyr Ile Leu Gln Thr Leu Arg Arg 215 . 210

<210> 3 <211> 245 <212> PRT <213> Beta vulgaris

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Ser Ala Thr Met Asp 5 . 10

Glu Glu Met Asn Ala Val Ala Glu Met Asn Ala Val Ala Ser Lys Val 20 . 25

Lys Glu Glu Tyr Arg Arg Ala Pro Lys Leu Asn Gln Arg Ile Ile Ser 40 45

Ser Met Ser Arg Arg Ser Val Ala Ala His Pro Trp His Asp Leu Glu 55

Ile Gly Pro Asn Ala Pro Glu Ile Cys Asn Cys Val Val Glu Ile Pro

Lys Gly Ser Lys Val Lys Tyr Glu Leu Asp Lys Lys Thr Gly Leu Ile

Met Val Asp Arg Ile Leu Tyr Ser Ser Val Val Tyr Pro His Asn Tyr

Gly Phe Ile Pro Arg Thr Leu Cys Glu Asp Gly Asp Pro Met Asp Val 115 120

Leu Val Leu Met Gln Glu Pro Val Val Pro Gly Arg Phe Leu Arg Ala 130 : 135

Arg Ala Ile Gly Leu Met Pro Met Ile Asp Gln Gly Glu Lys Asp Asp . 155 150

Lys Ile Ile Ala Val Cys Ala Asp Asp Pro Glu Val Arg His Tyr Thr . 165

Asp Ile Asn Gln Leu Pro Pro His Arg Leu Ala Glu Ile Arg Arg Phe 185 180

Phe Glu Asp Tyr Lys Lys Asn Glu Asn Lys Glu Val Ala Val Asn Glu 195 200 205

Phe Leu Pro Ala Gln Ile Ala His Asp Ala Ile Gln His Ser Met Asp 210 215 220

Leu Tyr Ala Glu Tyr Ile Leu Gln Thr Leu Arg Arg Val Asp Leu Gln 225 230 235 240

Pro Ser Leu Ile Ser 245

<210> 4

<211> 2810

<212> DNA

<213> Beta vulgaris

acactettee tetecetete ttecaaacee tetteattet etetetet etetetetet 60 ctcctttatc ttcttcttct tcttcaattt tcttctccca ttttcaaaaa tcatgggtgc 120 agctcttctt ccagatctca taacagagat tatcattcct gtatgtgctg taattggaat 180 tgctttctct ctctttcaat ggtacatcgt ttctcaggtc aagctttccc ctgactctac 240 300 ccqcaataat aacaacaaaa atggattttc tgatagtttg attgaagaag aagaaggtct 360 taatgaccaa agtgttgttg ctaaatgtgc tgaaattcag aatgctattt ctgaaggggc aactteette etttteaceg agtaceagta tgttggtate tttatggttg ettttgetgt 420 qttgatattc cttttcctcg gatctgtgga gggtttcagc acaagtagcc aggaatgtac 480 540 ctatgacaaa accaggaggt gcaagcctgc tcttgccact gctatcttca gcacagtggc 600 cttcttgctt ggcgctatca cttctttggg ttctggtttc ttcgggatga agattgccac atacqcaaat gcccqaacaa cactagaggc tagaaagggt gtcggcaaag cattcattgt 660 720 agcattcagg tctggagctg tcatgggatt cctacttgct gcaaatggtc ttttggtgct ttacattact atccttctct tcaagattta ctatggtgat gactgggaag gtctgtttga 780 qqctataact ggttatggtc ttggaggatc atccatggcc cttttcggta gagttgctgg 840 aggtatttac acaaaagctg ccgatgtggg tgctgatctt gtcggtaagg ttgaaagaga 900 catccctgag gatgacccca gaaatccagc tgttattgct gacaatgtcg gcgacaatgt 960 tggggatatc gctggtatgg gttctgatct ttttggatcc tacgctgagt cgtcctgtgc 1020 tqctcttqtt qttqcatcca tttcctcatt cqaaatttcc catgatttqa cqqcaatgat 1080 qtacccattq ttggttagct cggttggtat tattgtttgc ttgatcacaa ccttatttgc 1140

aaccgatttc ttcgagatca aggctgttaa ggagattgag cctgcactca agaagcagct	.1200
aatcatctcc actgctctta tgactgtcgg agttgcagtt atttcttgga ttgctcttcc	1260
tacttcattt accatttttg acttcggatc tcagaaggag gtgcagaact ggcaattgtt	1320
tttatgtgtt gctgttgggt tgtgggctgg ctgtgcaaga tgttgctgat tcttgccgaa	1380
ctggagctgc cacaaatgtt atttttggcc tggccttggg ttacaaatca gtcattattc	1440
ctatttttgc cattgctatc agcattttcg tcagttttag ctttgcagct atgtatggta	1500
ttgctatggc tgctcttggt atgctgagca ccattgccac tggattggct attgatgcat	1560
atggccctat cagtgataat gctggaggca ttgctgagat ggctggtatg agccacagaa	1620
tccgtgagag aactgatgcc cttgatgctg ctggaaacac aaccgctgct attggaaagg	1680
gttttgcaat cggttctgca gctcttgttt ctcttgctct ctttggtgct tttgtaagcc	1740
gtgcatccat ccaaactgtg gatgtgttga ccccgaaagt attcattggt ctcattgtgg	1800
gagccatgct tocatactgg ttctctgcca tgacaatgaa gagtgtggga agtgcagctt	1860
tgaaaatggt tgaggaggtc cgaaggcaat tcaacaccat ccctggcttg ctggaaggca	1920
ctgccaaacc cgactatgct acctgtgtca agatetecae tgatgettec atcaaggaga	1980
tgatccccc aggtgctctt gtcatgctca caccattgat tgttggaacc ttctttggtg	2040
togaaactot gtotggogtt ottgotggtt otottgtgto tggtgtacag attgctattt	2100
ctgcatccaa cactggtggt gcttgggaca atgccaagaa gtacattgag gctggtgctt	2160
cagagcatge aaggacactt ggtcccaagg gatcagatgc acacaaggca gctgtgatcg	2220
gtgacaccat cggtgaccca cttaaggaca catcaggacc atcactcaac attctaatca	2280
agcttatggc tgtcgagtca ctagtgttcg cccccttctt cgccacccac ggtggcttgc	2340
tottcaagta cototaaata tgatoggogo aaaatcagaa ggogacagag ggaggaatto	2400
gcggtttctt ctcctcattt tgtcgcctac aaatcgggca agttttaaat tttatcgcac	2460
aatttttgaa tgtcgttaga tgacaactac aaggctggag gggctaaaac ttctacatga	2520
tgatgatgat aatgataatt tggaagcaag tcttgtgaaa aatagagtta tatggtcaac	2580
attattcttt tctttttct tccttttatt gtaagatcgg gatttgtagt aatcattttg	2640
caaacctctt ttgttaggta taactcattt tctattttag tccttcagaa attgcatgca	2700
gttgcccttt tattttctaa azagagaacc tgttcttgag catgtgttgt aagggcagaa	2760
tgttctcatg tactttcttg gaatttatct cattttgcag attggatcta	2810

<210> 5 <211> 764 <212> PRT

<213> Beta vulgaris

<400> 5

Met Gly Ala Ala Leu Leu Pro Asp Leu Ile Thr Glu Ile Ile Ile Pro 1 5 10 15

Val Cys Ala Val Ile Gly Ile Ala Phe Ser Leu Phe Gln Trp Tyr Ile
20 25 30

Val Ser Gln Val Lys Leu Ser Pro Asp Ser Thr Arg Asn Asn Asn Asn 35 40 45

Lys Asn Gly Phe Ser Asp Ser Leu Ile Glu Glu Glu Glu Gly Leu Asn 50 60

Asp Gln Ser Val Val Ala Lys Cys Ala Glu Ile Gln Asn Ala Ile Ser 65 70 75 80

Glu Gly Ala Thr Ser Phe Leu Phe Thr Glu Tyr Gln Tyr Val Gly Ile 85 90 95

Phe Met Val Ala Phe Ala Val Leu Ile Phe Leu Phe Leu Gly Ser Val 100 105 110

Glu Gly Phe Ser Thr Ser Ser Gln Glu Cys Thr Tyr Asp Lys Thr Arg 115 120 125

Arg Cys Lys Pro Ala Leu Ala Thr Ala Ile Phe Ser Thr Val Ala Phe 130 135 140

Leu Leu Gly Ala Ile Thr Ser Leu Gly Ser Gly Phe Phe Gly Met Lys
145 . 150 . 155 . 160

Ile Ala Thr Tyr Ala Asn Ala Arg Thr Thr Leu Glu Ala Arg Lys Gly
165 170 175

Val Gly Lys Ala Phe Ile Val Ala Phe Arg Ser Gly Ala Val Met Gly
180 185 190

Phe Leu Leu Ala Ala Asn Gly Leu Leu Val Leu Tyr Ile Thr Ile Leu 195 200 205

WO 2004/083440 PCT/EP2004/001405

Leu Phe Lys Ile Tyr Tyr Gly Asp Asp Trp Glu Gly Leu Phe Glu Ala 210 215 220

Ile Thr Gly Tyr Gly Leu Gly Gly Ser Ser Met Ala Leu Phe Gly Arg 225 230 235 . 240

Val Ala Gly Gly Ile Tyr Thr Lys Ala Ala Asp Val Gly Ala Asp Leu 245 250 255

Val Gly Lys Val Glu Arg Asp Ile Pro Glu Asp Asp Pro Arg Asn Pro 260 265 270

Ala Val Ile Ala Asp Asn Val Gly Asp Asn Val Gly Asp Ile Ala Gly 275 280 285

Met Gly Ser Asp Leu Phe Gly Ser Tyr Ala Glu Ser Ser Cys Ala Ala 290 295 300

Leu Val Val Ala Ser Ile Ser Ser Phe Glu Ile Ser His Asp Leu Thr 305 310 315 320

Ala Met Met Tyr Pro Leu Leu Val Ser Ser Val Gly Ile Ile Val Cys 325 330 335

Leu Ile Thr Thr Leu Phe Ala Thr Asp Phe Phe Glu Ile Lys Ala Val 340 345 350

Lys Glu Ile Glu Pro Ala Leu Lys Lys Gln Leu Ile Ile Ser Thr Ala · 355 360 365

Leu Met Thr Val Gly Val Ala Val Ile Ser Trp Ile Ala Leu Pro Thr 370 375 380

Ser Phe Thr Ile Phe Asp Phe Gly Ser Gln Lys Glu Val Gln Asn Trp 385 390 395 400

Gln Leu Phe Leu Cys Val Ala Val Gly Leu Trp Ala Gly Leu Ile Ile 405 410 415

Gly Phe Val Thr Glu Tyr Tyr Thr Ser Asn Ala Tyr Ser Pro Val Gln . 420 . 425 430

Asp Val Ala Asp Ser Cys Arg Thr Gly Ala Ala Thr Asn Val Ile Phe 435 440 445

WO 2004/083440 PCT/EP2004/001405

Gly Leu Ala Leu Gly Tyr Lys Ser Val Ile Ile Pro Ile Phe Ala Ile 450 455 460

Ala Ile Ser Ile Phe Val Ser Phe Ser Phe Ala Ala Met Tyr Gly Ile 465 470 475 480

Ala Met Ala Ala Leu Gly Met Leu Ser Thr Ile Ala Thr Gly Leu Ala 485 490 495

Ile Asp Ala Tyr Gly Pro Ile Ser Asp Asn Ala Gly Gly Ile Ala Glu.
500 505 510

Met Ala Gly Met Ser His Arg Ile Arg Glu Arg Thr Asp Ala Leu Asp 515 520 525

Ala Ala Gly Asn Thr Thr Ala Ala Ile Gly Lys Gly Phe Ala Ile Gly 530 535 540

Ser Ala Ala Leu Val Ser Leu Ala Leu Phe Gly Ala Phe Val Ser Arg 545 550 555 560

Ala Ser Ile Gln Thr Val Asp Val Leu Thr Pro Lys Val Phe Ile Gly 565 570 575

Leu Ile Val Gly Ala Met Leu Pro Tyr Trp Phe Ser Ala Met Thr Met 580 585 590

Lys Ser Val Gly Ser Ala Ala Leu Lys Met Val Glu Glu Val Arg Arg 595 600 605

Gln Phe Asn Thr Ile Pro Gly Leu Leu Glu Gly Thr Ala Lys Pro Asp 610 615 620

Tyr Ala Thr Cys Val Lys Ile Ser Thr Asp Ala Ser Ile Lys Glu Met 625 630 635 640

Ile Pro Pro Gly Ala Leu Val Met Leu Thr Pro Leu Ile Val Gly Thr 645 650 655

Phe Phe Gly Val Glu Thr Leu Ser Gly Val Leu Ala Gly Ser Leu Val 660 665 670

Ser Gly Val Gln Ile Ala Ile Ser Ala Ser Asn Thr Gly Gly Ala Trp 675 680 685 Asp Asn Ala Lys Lys Tyr Ile Glu Ala Gly Ala Ser Glu His Ala Arg 690 695 700

Thr Leu Gly Pro Lys Gly Ser Asp Ala His Lys Ala Ala Val Ile Gly 705 710 715 . 720

Asp Thr Ile Gly Asp Pro Leu Lys Asp Thr Ser Gly Pro Ser Leu Asn
725 730 735

Ile Leu Ile Lys Leu Met Ala Val Glu Ser Leu Val Phe Ala Pro Phe
740 745 750

Phe Ala Thr His Gly Gly Leu Leu Phe Lys Tyr Leu 755 760

<210> 6 <211> 1733 <212> DNA

<213> Beta vulgaris

<400> 6

atcctccatc gattcacata ggatgtgaac cgttgatttt tittttttt taaaaagttc 60 agtgcaaaag ttagaaatta cttaaggcaa atcgctattt caattagcga ttttattaaa 120 atagatcact aactgaagcc tgtttactat cattttttgt ttttagcttt caaaatttct 180 aaaaactata aacaagatga taaaaaccac aaaaaatagt tttaagttat tagttttcaa 240 aattgagaag actatatatt atagcaatga atacttttaa gtttattata ctgtttatat 300 catatgactt ttaaaaccat caaccaaaaa ttgaaaatta atagtgatgt tgaacaaccc 360 taagttagca ttttctattt tacaaaacca ctaactegga tagegattta attaagttaa 420 accactaact caaaattagc ggtttaattc gggtacatca caaaccattc acataacact 480 tgaacaatat tttctaaaat aaaaactaac ctaaaccgct aactcaatta gtgatgttga 540 gagtattttt gtccttcttt aacctcacag ctaatggttt tgttcattat aagtgtcact 600 tcaataaaat gattctcata gttatcttta aaaagtgttc ttttatgtta aaaacaatta 660 agttcaatga cataaacgag attcgatccc acacaagact ttaccagtta agctatataa 720 catccatcag tatctaaaaa gaagtcggta cctgacaatg acggtaaaaa agcaccttaa 780 aaaagtaata ctatgtgaat ttaggttcct tatcaagcgc ttcagaaaca cctattatca 840 atcaaagaaa taatagtaat aataataata ccaataaaaa taattaaaat gaattacaaa 900 atataatact ccacctaatt ataatttact agaatttttt gcacgcgatg cgtgcttgaa 960

ttttttcga	aaaagaaact	cgatttttt	cgacataaga	gtcaaaattt	gaacattaga	1020
caaacgaagt	ataattattt	ttagttgcaa	aatttgattg	gcttagtttc	tatcacttat	1080
atctctcacc	attcttttt	tttttatac	ttttcaaagt	taaattatat	gaacaaaaga	1140
gaaattttat	tgaatttatt	tataattttt	aatattataa	ttttttagtt	gatttttgaa	1200
ttaagtacag	tactttataa	attgtaaaga	aagtgtacac	tttgatttca	agtcaatttt	1260
ttcataggtt	gtagtttgta	agtgaatttt	tttgtttttg	taaagtttat	tcattttagt	1320
gatttgcata	acgtaaatta	tgcaatttta	tgattttagt	tgacttgtga	gtgattgtta	1380
taattatatt	tttggcattt	ttgtttgaag	cccactttaa	tttgtaagtg	aatttgttat ··	1440
ttagaatgag	aagggggtaa	aatagacatt	tcaaaatagg	acaccattgc	tcccctttcc	1500
cttatataat	agagataagt	agtaaataaa	tagaaagtaa	aaacccctca	actttgagga	1560
gtacttacct	taattaatat	cccatttccc	ttgtcaatcc	tccctataaa	acaaaaccca	1620
cacttctcac	actcttcctc	tecetetett	ccaaaccctc	ctcattttct	ctctctctct	1680
cctttatctt	cttcttcttc	ttcaattttc	ttctcccatt	ttcaaaaatc	atg	1733

<210> 7 <211> 962

<212> DNA

<213> Beta vulgaris

<400> 7

togaatttac aataatttat tttgcacata aaaattgacg ttgttgcgca taaattgaat 60 ataatataaa agattattga ctacatcaca taaaatctga ttatgagtga gttctttctt 120 cacctaaata acatgaactt atttaaactg acttattaaa ccttattgat ccttacttga acgtatattt gagtattatc tcagacctga tcaattataa tcagactata tctgaactta 240 ttagacctaa aatttatttt ttaagttgaa gagaatatac cttataattc atattaaaaa 300 attaactaca tatacaaaaa atgattattt aaaaaataat tatatcaaat aaaaacggac 360 tatattatac taaagctata tttagttcac ccgaattttt tgattagaac ttatgttttc 420 taatctgatc tgatctgaac tgatctgatt acaagatctt atcttttaga tttttctcaa 480 tatataagaa aaaatataat catgtggggt cttgtttgat tcgtatcaat gagtacttta 540 ttcatgttca attattataa tttttactaa tacgtgaaga aagatattta atagtaataa 600 tgatttttaa atatgagcat gatctgaact gatttgatct gaactttttt tttatctgat 660 ctgaaataag taaaaataag ctcaactaaa catggcctaa gtataatttt caataaacaa 720 cattaagtta ttatgaatgt aatccatttc aagttttttt taaaacccta ttacacctca 780

ccacac	ccaa	taaaaacccg	tcctaatttc	tcctcactat	aaaactaaaa	acccactcca	840
ctctctt	caca	cacactccac	actcaaattg	tgttgttgtc	ttaactgtat	tttctctgtt	900
gccgga	attt	cggcgatttt	tagggttccg	gcgtaaagtt	agggttccgg	tgaagaaaaa	960
tg							962
<210>	8						
<211>	18						
<212>	DNA						
<213>	Beta	vulgaris.		•			
<400>	8	•					
tgctgct	cat	ccwtggca		•			18
<210>	9			•			
<211>	22				•		
<212>	DNA						
<213>	Beta	a vulgaris					
<400>	9						
tcrtty	tct	tgtartcytc	aa				22
<210>	10						
<211>	38						
<212>	DNA						
<213>	Beta	a vulgaris					
<400>	10	•					
		gccaccatgg	atgaggagat	gaatgctg			38
<210>	11						
<211>	38						
<212>	DNA						
<213>	Beta	a vulgaris		•			
<400>	11						
		gtcgactctc	ctcaatgtct	gtaggatg			. 38
	Ξ.						
<210>	12						
<211>	31				•		
<212>	DNA						
<213>	Bet	a vulgaris					•
<400>	12						
		aaggaatttg	tagatctccg	a			. 31
3999	,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,					. 51
<210>	13				•		
<210>	31						
<212>	DNA						
		a vulgaris					

\400 /				
ctagtct	aga agcctcctaa	accaaacatg a	a	31
<210>	14			
<211>				
<212>	DNA		•	
<213>	Beta vulgaris			
	_			
<400>	1.4			
		L L		20
acacte	tcc tctccctctc	ttccaaaccc		30
		•		
	-			
<210>	15			•
<211>				
<212>		•		
<213>	Beta vulgaris			
	_			
<400>	15		•	
				21
tagate	caat ctgcaaaatg	agataaatte (C	31
<210>	16			
<211>				
<212>	DNA			
<213>	Beta vulgaris			
	_			
<400>	.16			
				2.4
aagtcg	gggc ccgaattccc	atggagtcaa	agat	34
<210>	17 .	•		
<211>	35			
<212>				
<213>	Beta vulgaris			
•				
<400>	17			
		2022+020+2	++~	35
gaagee	atcg ataagcttgg	acaaccayca	aaccg	33
<210>	18			
<211>	20			
<212>				•
<213>	Beta vulgaris			
<400>	18			
				20
ggwggi	attg ctgaratggc	•		20
<210>	19	•		
<211>				
<212>		•		
<213>	Beta vulgaris	•		•
<400>	19 ·			
				0.1
agtayt	tctt dgcrttvtco	C		21

PCT/EP2004/001405 WO 2004/083440 13/13

<212>	20 24 DNA Beta vulgaris		
<400>	20		
ccaaaa	cgtc gtcgctaaat gtgc	2	4
<212>	21 20 DNA Beta vulgaris		
<400> accggaa	21 accc taactttacg	:	0



,Interplonal Application No PC1/EP2004/001405

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C12N15/82 C12N9/14

C12N15/55

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE, CAB Data, Sequence Search

C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of t	he relevant passages	Relevant to daim No.
X -	KIM YONGCHEOL ET AL: "Isolaticharacterization of cDNAs encovacuolar H+-pyrophosphatase of vulgaris" PLANT PHYSIOLOGY (ROCKVILLE), vol. 106, no. 1, 1994, pages 3 XP002284824 ISSN: 0032-0889 the whole document	oding the F Beta	25,27, 28,30,31
A	EP 0 485 044 A (INST GENBIOLOG FORSCHUNG) 13 May 1992 (1992-0 abstract; example 1 column 2 - column 4		1-23
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	γ Palent family members are listed	in annex.
"A" docum consid "E" earlier filing of "L" docum which citatio "O" docum other "P" docum	ategories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) enteriering to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"T" later document published after the integer or priority date and not in conflict with clied to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the description of the cannot be considered to involve an indecument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent	the application but early underlying the claimed invention to be considered to occument is taken alone claimed invention wentive step when the ore other such docuus to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the International sea	arch report
2	21 June 2004	06/07/2004	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Authorized officer Oderwald, H	



International Application No PC1/EP2004/001405

		PC1/EP2004/001405
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Α.	WO 94/28146 A (HESSE HOLGER; HOECHST SCHERING AGREVO GMBH (DE); MUELLER ROEBER BERND) 8 December 1994 (1994-12-08) abstract; claims 7,9; figure 4 page 3, paragraph 2 - page 4, paragraph 2 page 33, line 5 - page 36, line 18	1-23
A	STITT M: "PYROPHOSPHATE AS AN ENERGY DONOR IN THE CYSOSOL OF PLANT CELLS: AN ENIGMATIC ALTERNATIVE TO ATP" BOTANICA ACTA, STUTTGART, DE, vol. 111, no. 3, June 1998 (1998-06), pages 167-175, XP001013333 ISSN: 0932-8629 the whole document	1-23
A .	DATABASE EMBL EBI,HINXTON; 14 December 2002 (2002-12-14), HERWIG R ET AL: "Construction of a 'unigene' cDNA clone set by by oligonucleotide fingerprinting allows access to 25 000 potential sugar beet genes" XP002284826 Database accession no. BQ583953 abstract & HERWIG R ET AL: PLANT JOURNAL, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATIONS, OXFORD, GB, vol. 32, no. 5, December 2002 (2002-12), pages 845-857, XP001152812 ISSN: 0960-7412	24-31
A	VIERECK RUTH ET AL: "V-ATPase- and V-PPase-promoters: Strong, housekeeping, developmentally regulated and stress-responsive." PLANT BIOLOGY (ROCKVILLE), vol. 2000, 2000, page 188, XP002284825 siehe Poster Abstract Nr. 952 abstract	25,27, 28,30,31

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interconal Application No PCT/EP2004/001405

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0485044	A	13-05-1992	DE	4035756 A1	14-05-1992
LI 04000	••		AT	206761 T	15-10-2001
			AU	655209 B2	08-12-1994
			AU	8702191 A	14-05-1992
		•	CA	2055150 A1	09-05-1992
			DE	69132758 D1	15-11-2001
			DE	69132758 T2	05-09-2002
			DK	485044 T3	04-02-2002
			EP	1114866 A2	11-07-2001
			EP _	0485044 A2	13-05-1992
			ES	2164636 T3	01-03-2002
			HU	60774 A2	28-10-1992
			ΙE	20020633 A1	09-07-2003
		•	ΙE	913884 A1	20-05-1992
			JP	3431177 B2	28-07-2003
			JP	5236971 A	17-09-1993
			US	5492820 A	20-02-1996
WO 9428146	Α	08-12-1994	DE	4317596 A1	01-12-1994
NO J-ILOT IO	,.		.WO	9428146 A2	08-12-1994
			EP	0701617 A1	20-03-1996
•	•		ŪS	5866790 A	02-02-1999
			HU	74394 A2	30-12-1996



tionales Aktenzeichen PCT/EP2004/001405

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7. C12N15/82 C12N9/14 C12N15/55

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C12N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE, CAB Data, Sequence Search

Kategorie®	ategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile					
X	KIM YONGCHEOL ET AL: "Isolation and characterization of cDNAs encoding the vacuolar H+-pyrophosphatase of Beta vulgaris" PLANT PHYSIOLOGY (ROCKVILLE), Bd. 106, Nr. 1, 1994, Seiten 375-382, XP002284824 ISSN: 0032-0889	25,27, 28,30,31				
Α	das ganze Dokument EP 0 485 044 A (INST GENBIOLOGISCHE FORSCHUNG) 13. Mai 1992 (1992-05-13) Zusammenfassung; Beispiel 1 Spalte 2 - Spalte 4 -/	1-23				
	Bere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie	·				

entite interi	
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A* Veröffentlichung, die den aligemelnen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erschelnen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeidedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeidung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts
21. Juni 2004	06/07/2004
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (-31-70) 340-3016	Oderwald, H

Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interpolonales Aktenzeichen
PCT/EP2004/001405

		1017 21 200	4/001405
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 94/28146 A (HESSE HOLGER; HOECHST SCHERING AGREVO GMBH (DE); MUELLER ROEBER BERND) 8. Dezember 1994 (1994-12-08) Zusammenfassung; Ansprüche 7,9; Abbildung		1-23
	Seite 3, Absatz 2 - Seite 4, Absatz 2 Seite 33, Zeile 5 - Seite 36, Zeile 18		••
A	STITT M: "PYROPHOSPHATE AS AN ENERGY DONOR IN THE CYSOSOL OF PLANT CELLS: AN ENIGMATIC ALTERNATIVE TO ATP" BOTANICA ACTA, STUTTGART, DE, Bd. 111, Nr. 3, Juni 1998 (1998-06), Seiten 167-175, XP001013333 ISSN: 0932-8629 das ganze Dokument		1-23
A .	DATABASE EMBL EBI,HINXTON; 14. Dezember 2002 (2002-12-14), HERWIG R ET AL: "Construction of a 'unigene' cDNA clone set by by oligonucleotide fingerprinting allows access to 25 000 potential sugar beet genes" XP002284826 Database accession no. BQ583953 Zusammenfassung & HERWIG R ET AL: PLANT JOURNAL, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATIONS, OXFORD, GB, Bd. 32, Nr. 5, Dezember 2002 (2002-12), Seiten 845-857, XP001152812 ISSN: 0960-7412		24-31
A	VIERECK RUTH ET AL: "V-ATPase- and V-PPase-promoters: Strong, housekeeping, developmentally regulated and stress-responsive." PLANT BIOLOGY (ROCKVILLE), Bd. 2000, 2000, Seite 188, XP002284825 siehe Poster Abstract Nr. 952 Zusammenfassung		25,27, 28,30,31

INTERNATIONAL SR RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichergen, die zur selben Patentfamille gehören

Interpretationales Aktenzekchen
PCT/EP2004/001405

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokums	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille		Datum der Veröffentlichung
EP 0485044		13-05-1992	DE	4035756	A1	14-05-1992
21 0105011	••		ΑT	206761	T	15-10-2001
			ΑU	655209	B2	08-12-1994
			ΑU	8702191	Α	14-05-1992
			CA	2055150	A1	·· 09-05-1992
			DE	69132758	D1	15-11-2001
			DE	69132758	T2	05-09-2002
			DK	485044	T 3	04-02-2002
			ΕP	1114866	A2	11-07-2001
			EP		A2	13-05-1992
		•	ES	2164636	T3	01-03-2002
•			HU	60774	A2	28-10-1992
			ΙE		A1	09-07-2003
			ΙE		A1	20-05-1992
			JP	V	B2	28-07-2003
			JP	5236971		17-09-1993
			US	5492820	Α	. 20-02-1996
WO 9428146	Α	08-12-1994	DE	4317596	A1	01-12-1994
WO 3420140	^	00 1L 100 1	WO	9428146	A2	08-12-1994
			EP	0701617	A1	20-03-1996
			ŪS	5866790	Α	02-02-1999
			HÜ	74394	A2	30-12-1996

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

	DLACK BURDERS
۵	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	FADED TEXT OR DRAWING
Þ	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	SKEWED/SLANTED IMAGES
	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox